(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 25 janvier 2001 (25.01.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/05422 A 2

- (51) Classification internationale des brevets7: A61K 38/17
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02057

- (22) Date de dépôt international: 17 juillet 2000 (17.07.2000)
- (25) Langue de dépôt:

francais

(26) Langue de publication:

français

- (30) Données relatives à la priorité: 99/09372 15 juillet 1999 (15.07.1999) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): BIOMERIEUX STELHYS [FR/FR]; Chemin de L'Orme, F-69280 Marcy L'Etoile (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): ROECK-LIN, Dominique [FR/FR]; 14 Rue de la Paix, F-67500 Niederschaeffolsheim (FR). KOLBE, Hanno [FR/FR]; 6

Rue des Tuiliers, F-67204 Achenheim (FR). CHARLES, Marie-Hélène [FR/FR]; 3 Allée de la Lamperte, F-69420 Condrieu (FR). MALCUS, Carine [FR/FR]; 9 Rue des Ronzières, F-49530 Brignais (FR). SANTORO, Lyse [FR/FR]; 47 Avenue Bergeron, F-69260 Charbonnières les Bains (FR). PERRON, Hervé [FR/FR]; 15 Rue de Boyer, F-69005 Lyon (FR).

- (74) Mandataire: DIDIER, Mireille; Cabinet Germain et Maureau, Boîte Postale 6153, F-69466 Lyon Cedex 06 (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

[Suite sur la page suivante]

- (54) Title: USE OF A POLYPEPTIDE FOR DETECTING, PREVENTING OR TREATING A PATHOLOGICAL CONDITION ASSOCIATED WITH A DEGENERATIVE, NEUROLOGICAL OR AUTOIMMUNE DISEASE
- (54) Titre: UTILISATION D'UN POLYPEPTIQUE POUR DETECTER, PREVENIR OU TRAITER UN ETAT PATHOLOGIQUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE, NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE
- (57) Abstract: The invention concerns the use of at least one polypeptide comprising a protein fragment to obtain a diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic composition for detecting, preventing or treating a pathological condition associated with a degenerative and/or neurological and/or autoimmune disease, said protein being selected among the proteins whereof the peptide sequence in native state corresponds to SEQ ID No 1, SEQ ID No 2, SEQ ID No 3, SEQ ID No 4, SEQ ID No 5, SEQ ID No 6, SEQ ID No 7, SEQ ID No 8, SEQ ID No 10, SEQ ID No 10, SEQ ID No 11, SEQ ID No 12, SEQ ID No 13, SEQ ID No 14, SEQ ID No 15, SEQ ID No 16, SEQ ID No 17, SEQ ID No 18, SEQ ID No 19, SEQ ID No 20, SEQ ID No 21, SEQ ID No 22, SEQ ID No 23, SEQ ID No 24, SEQ ID No 25, SEQ ID No 26, SEQ ID No 27, SEQ ID No 28 and SEQ ID No 29, and the peptide sequences having at least 70 % identity, preferably at least 80 % identity and advantageously at least 98 % identity with any one of the peptide sequences SEQ ID No 1 to SEQ ID No 8 and SEQ ID No 10 to SEQ ID No 29, and the peptide sequences or fragments of said sequences belonging to a common family of proteins selected among perlecan, the precursor of the retinol-binding plasmatic protein, of the precursor of the activator of GM2 ganglioside, of calgranulin B and of saponin B.
- (57) Abrégé: Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

01/05422



MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

 Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport. En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT. WO 01/05422 PCT/FR00/02057

UTILISATION DUN POLYPEPTIDE POUR DETECTER, PREVENIR OU TRAITER UN ETAT PATHOLOGIQUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE, NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE

La présente invention concerne notamment l'utilisation d'au moins un polypeptide, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune et/ou neurologique.

5

10

15

20

25

30

Selon l'invention, on entend par maladie dégénérative, une maladie dans laquelle un processus de mort cellulaire ou de destruction cellulaire est associé à des troubles physiologiques et/ou cliniques. La maladie d'Alzheimer, la sclérose latérale amyotrophique, la maladie de Parkinson sont classées parmi les maladies neurodégénératives. On entend par maladie auto-immune, une hyperréactivité du système immunitaire vis à vis d'un ou de plusieurs auto-antigène(s). La sclérose en plaques (SEP), la polyarthrite rhumatoïde (PR) et le lupus érythémateux sont classés dans les maladies auto-immunes.

La sclérose en plaques est une maladie chronique du système nerveux central de l'homme, évoluant par succession de phases de rémission et de poussée ou selon une progression régulière, dont la caractéristique anatomopathologique consiste en la formation de zones de démyélinisation bien délimitées dans la substance blanche du cerveau et de la moelle épinière.

Au niveau histologique, ces zones présentent au stade précoce du processus lésionnel, une dégradation de la myéline péri-axonale associée à une atteinte des cellules gliales responsable de cette démyélinisation. Une activation macrophagique inflammatoire impliquant les cellules microgliales (macrophages tissulaires résidants du système nerveux central), ainsi que, probablement, des macrophages provenant de monocytes sanguins infiltrés, est associée à ce processus de démyélinisation et contribue à la destruction des feuillets myélinisés. Au centre de la zone démyélinisée, une déplétion relative en cellules gliales est retrouvée alors qu'une prolifération d'astrocytes se développe à la périphérie et peut envahir la plaque démyélinisée pour générer une plaque fibreuse ou gliotique. Ces structures sclérotiques sont à l'origine du nom donné à la maladie.

Une autre caractéristique de ces plaques est leur association quasi systématique avec un élément vasculaire autour duquel elles se développent.

Au niveau histologique, on observe une altération fréquente de la barrière hémato-encéphalique (BHE) constituée par l'endothélium capillaire. Un des éléments déterminants dans le maintien de la BHE est constitué par la présence sous-jacente d'extensions cytoplasmiques des astrocytes, appelées pieds astrocytaires. Vraisemblablement, les pieds astrocytaires induisent la formation ou permettent le maintien de structures de jonction étanches qui assurent la cohésion de la barrière endothéliale capillaire concrétisant la BHE. Or, différents modèles pathologiques font état de l'altération de la BHE et d'une déplétion des pieds astrocytaires.

Par ailleurs, dans le processus lésionnel de la SEP, l'altération de la BHE contribue à amplifier la réponse inflammatoire associée, par l'afflux de cellules lymphoïdes provenant de la circulation sanguine. La contribution de l'inflammation associée aux cellules immunitaires est importante dans la SEP et participe au processus lésionnel.

10

-15

20

25

30

L'étiologie de la SEP est source d'un débat d'actualité car la maladie pourrait avoir des origines diverses. Des hypothèses ont été émises sur une origine bactérienne et/ou virale. Par ailleurs, comme décrit dans la demande de brevet WO 95/21859, H. Perron et al. ont été conduits à rechercher un ou des agents effecteurs du processus pathogénique aboutissant à la formation typique de plaques de démyélinisation et à une gliose astrocytaire. Dans le cadre de cette étude, ils ont mis en évidence la présence dans le liquide céphalo-rachidien (LCR) et le sérum de patients SEP d'au moins un facteur qui présente une activité toxique vis à vis des cellules astrocytaires et oligodendrocytaires humaines ou animales. Cette activité toxique se caractérise par une désorganisation cytomorphologique du réseau de filaments intermédiaires et/ou une dégradation des protéines desdits filaments et/ou une mort cellulaires par apoptose des cellules gliales. Ils ont établi une corrélation significative entre la détection in vitro de cette activité toxique dans des échantillons de LCR et de sérum de patients SEP et la sclérose en plaques par un dosage colorimétrique quantitatif au bromure de méthyltétrazolium (MTT) des cellules vivantes, comme décrit dans la demande de brevet WO 95/21859. Par ailleurs, C. Malcus-Vocanson et al. ont montré que l'urine est un fluide biologique très favorable pour la détection de

WO 01/05422 3 PCT/FR00/02057

l'activité de ce facteur toxique et développé un procédé utilisant la cytométrie de flux pour détecter et/ou quantifier les cellules gliales adhérentes mortes par apoptose. Toutes les informations concernant ce procédé sont décrites dans la demande de brevet WO 98/11439, dont le contenu est incorporé à titre de référence.

5

10

15

20

25

30

Des essais ont été réalisés à partir d'une fraction protéique de LCR et d'urine de patients SEP pour tenter d'identifier ce facteur toxique. Le contenu protéique de chaque fraction a été séparé sur gel SDS-PAGE 12 % et observé après coloration du gel à l'argent. Parmi les protéines observées, une fraction protéique centrée sur un poids moléculaire apparent d'environ 21 kD a été trouvée minoritairement associée à l'activité toxique détectée *in vitro* et une fraction centrée sur un poids moléculaire apparent d'environ 17 kD a été trouvée majoritairement associée à cette activité toxique.

Une injection de la fraction provenant de LCR de patients SEP dans le cerveau de rat Lewis et une observation histologique post-mortem de coupes de cerveau des rats a permis d'observer, trois mois après l'injection, une apoptose de la population astrocytaire et la formation de plaques de démyélinisation. Toutes les informations sont contenues dans la demande de brevet WO 97/33466, dont le contenu est incorporé à titre de référence. Ces observations sont conformes à celles qui ont pu être faites sur des coupes de cerveau de patients atteints de SEP, après biopsie (N. Benjelloun et al. Cell. Mol. Biol., 1998, 44 (4), 579-583).

Les présents inventeurs ont maintenant identifié et analysé les protéines associées à cette activité toxique vis à vis des cellules gliales dans des échantillons biologiques de patients SEP, en particulier dans l'urine, le liquide céphalo-rachidien et le sérum.

Après purification des protéines et séparation sur gel SDS-TRICINE, les inventeurs ont mis en évidence la présence de quatre bandes d'intérêt de différents poids moléculaires apparents, respectivement de 8, 14, 18 et 20 kD correspondant à au moins cinq familles de protéines différentes. Les protéines de ces familles ont ensuite été analysées par spectrométrie de masse et/ou séquençage et recherche d'homologie dans les banques de données (NCBI http://www.ncbi.nlm.nih.gov, Basic Blast Search, Protein Blastp, les séquences protéiques sont entrées en format FASTA dans la base de données nr, l'algorithme utilisé est Matrix BLOSUM62, l'identité dénommée

"Identities" correspond au nombre d'acides aminés identiques donné en pourcentage et la positivité "Positives" correspond aux acides aminés présentant une équivalence biologique selon les paramètres susmentionnés du logiciel donnés en pourcentage). Ces protéines appartiennent aux familles des protéines du Perlecan, du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine B. Plus précisément, les protéines sont (i) pour la bande de 20 kD le fragment C-terminal du Perlecan qui commence à l'acide aminé 3464 et se termine à l'acide aminé 3707 (Murdoch AD et al. J Biol Chem, 1992, April 25 ;267 (12) :8544-47), et référencé dans l'identificateur de séquences SEQ ID N° 2 (la protéine entière Perlecan étant référencée en SEQ ID N°1), (ii) pour la bande de 20 kD le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (Monaco HL et al., Science, 1995, 268 (5213):1039-1041) dont la séquence est donnée en SEQ ID Nº 4, (iii) pour la bande de 18 kD le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 (Furst W et al., Euro J Biochem, 1990, Sep 24; 193(3):709-14) identifié en SEQ ID Nº 8, (iv) pour la bande de 14 kD la calgranuline B (Lagasse E et al., Mol Cell Biol, 1988, Jun;8(6):2402-10) identifiée en SEQ ID N° 17 et (v) pour la bande de 8 kD la saposine B (Kleinschmidt T et al., Biol Chem Hoppe Seyler, 1988, Dec ;369(12):1361-5) représentée en SEQ ID N° 24. Ils ont par ailleurs mis également en évidence la présence de séquences variantes auxdites séquences de référence, en particulier pour la bande de 18 kD une séquence variante du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 référencée SEQ ID N° 9. Ces séquences protéiques variantes sont le produit de mutations au niveau des gènes codant pour lesdites protéines ou sont le résultats de phénomènes d'épissage. Il est à noter par exemple que la calprotectine est un variant de la calgranuline B.

5

10

15

20

25

30

Le fragment C-terminal de la protéine Perlecan (SEQ ID N° 2) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 69, en tenant compte du code génétique. La protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N° 4) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 70, en tenant compte du code génétique. La protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 31, en tenant compte du code génétique. Les peptides FSWDNCFEGK DPAVIR et YSLPKSEFAV PDLELP issus du polypeptide muté activateur du GM2 (SEQ ID N°9) sont codés par les

séquences nucléotidiques ADN SEQ ID N° 66 et SEQ ID N° 67 respectivement, en tenant compte du code génétique. La protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 42, en tenant compte du code génétique. La protéine saposine B (SEQ ID N° 24) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 53, en tenant compte du code génétique.

5

10

15

20

25

30

Par famille de protéines on entend l'ensemble des protéines codées à partir d'un même gène d'ADN et qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent. Le gène ADN est transcrit avec des phénomènes d'épissage alternatif ce qui conduit à la traduction de différentes séquences primaires de protéines. Toutes ces protéines appartiennent à une même famille protéique. On inclut également dans le terme "famille protéique", les protéines qui présentent au moins 70% d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec une séquence protéique de référence de la famille.

On entend par multi-épissage, un épissage intervenant au moins une fois dans la région nucléotidique d'intérêt.

Par exemple, par famille de protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragment de protéines de séquence SEQ ID N° 4, SEQ IDN° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture.

Par exemple, par famille de protéine activatrice du GM2, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par exemple, par famille de protéine calgranuline B, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent. Les protéines MRP14 (SEQ ID N° 17) et MRP8 (SEQ ID N°

18) ont une séquence protéique différente tout en étant codées par un même gène ; elles appartiennent à la même famille protéique.

Par exemple, par famille de protéine saposine B, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28, SEQ IDN° 29, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par famille d'acides nucléiques codant pour une protéine on entend l'ensemble des séquences nucléiques ADNc et/ou ARN transcrits à partir d'un même gène ADN et, qui résultent d'un multi-épissage différentiel. Le gène ADN est transcrit avec des phénomènes d'épissage différentiels et conduit à la synthèse de différents acides nucléiques (ADNc, ARN) de séquences différentes. Toutes ces séquences ADNc et ARNm sont considérées comme appartenant à une même famille d'acides nucléiques.

10

20

25

30

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragments de séquence SEQ ID N°30.

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine activatrice du GM2, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant au moins les acides nucléiques ou fragments de séquences SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine calgranuline B, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragments de séquences SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46, SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49, SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

WO 01/05422 7 PCT/FR00/02057

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine saposine B, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragment de séquences SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

5

10

15

20

25

30

Par « épissage » on entend un mécanisme d'excision des introns et de raboutage des exons au cours de la maturation des transcrits et par " épissage différentiel " on entend l'existence de plusieurs schémas d'épissage d'un transcrit primaire aboutissant à la formation de différents ARN messagers et, pouvant donner lieu à la synthèse de plusieurs protéines différentes (Kaplan et Delpech, Biologie Moléculaire et Médecine, 1993, 2 éme édition, Médecine et Sciences, Flammarion, pages 73-77). CE phénomène est largement décrit dans la littérature scientifique. A titre d'exemple, on peut citer le modèle des gènes qui codent pour les chaînes lourdes et légères des immunoglobulines, le modèle du gène de la dystrophine, le modèle du gène de l'alpha amylase, le gène de la myéline, etc...

II est connu que les gènes eucaryotes, notamment, comprennent des régions (exons) qui codent pour des fragments de la protéine codée par ledit gène et d'autres régions (introns) qui n'ont pas d'équivalent protéique. Ceci est dû au. fait que les gènes sont d'abord transcrits en un ARN "primaire" qui est ensuite coupé par des enzymes d'épissage au niveau de sites nucléotidiques spécifiques (sites d'épissage). Ces enzymes raboutent ensuite les régions codant pour la protéine, reconstituant ainsi un ARN "secondaire" dont les régions introniques ont été éliminées. Par ailleurs, selon les phénotypes cellulaires (et donc les tissus ou la différenciation) ces enzymes ne sont pas toutes exprimées et, ainsi, un même ARN peut être épissé différemment dans les cellules d'un même individu, générant ainsi des protéines avec des différences de séquence. Cependant, ces phénomènes peuvent aussi s'appliquer à des régions nucléotidiques qui sont entièrement codantes (exons), mais qui, selon différents épissages possibles vont générer plusieurs protéines différentes à partir de la même région nucléotidique, par phénomène d'épissage différentiel entre les différents produits protéiques.

De plus, il est connu que des régions nucléotidiques peuvent avoir plusieurs cadres de lecture selon les trois trames potentielles du code génétique. Ainsi,

la présence de plusieurs codons initiateurs de traduction dans plusieurs phases de lecture ct/ou un épissage d'ARN primaire raboutant des séquences nucléotiques présentes dans des phases de lectures différentes sur l'ADN, permet à une même région ADN de générer des produits protéiques sans rapports entre eux, du point de vue de la séquence peptidique.

Enfin, le polymorphisme génétique existant entre les individus d'une même espèce et/ou des mutations individuelles peuvent créer ou supprimer des sites d'épissage dans une région ADN donnée et, ainsi, modifier la séquence et la structure du ou des produits protéiques normalement produits par cette région.

5

10

15

20

25

30

Ainsi, la combinaison de ces différents phénomènes peut permettre qu'une même séquence nucléotidique correspondant à un segment d'ADN, identifiée comme déterminant une région génétique d'intérêt dans une étude donnée, comprenne l'information nécessaire et suffisante pour définir toute une famille d'ARN épissés selon des schémas différentiels et alternatifs, dans des cadres de lecture divers et, par là évidemment, de protéines et de polypeptides ayant des séquences "mosaïques" selon un cadre de lecture voire selon les trois cadres potentiels et des mutations éventuellement liées au polymorphisme génétique.

Un exemple de ce phénomène peut être représenté par la région nucléotidique du gène *env* du rétrovirus HIV-1. En effet, plusieurs protéines différentes sont codées par des segments de la même séquence : par exemple, la glycoprotéine d'enveloppe, et les protéines régulatrices TAT, REV, NEF, VIF.

Il est encore connu que des protéines peuvent résulter de l'assemblage de sous-unités identiques (homodimères, homomultimères) ou différentes (hétérodimères, hétéromultimères). Ainsi, les différents produits protéiques codés par une même région ADN peuvent aussi s'assembler entre eux pour constituer des entités protéiques complexes multimériques. Ce phénomène s'ajoute aux précédents et, lorsqu'une protéine est identifiée par un fragment peptidique, on peut logiquement identifier tous les autres éléments constitutifs de cette protéine complexe et les segments ADN et ARN épissé qui les codent, ainsi que tous les membres de la famille de produits protéiques et leurs assemblages.

Un autre exemple est fourni par la région d'ADN humain codant pour la famille de protéines MRP14 ou calgranuline B, MRP8, calprotectine, psoriasine etc...

Aussi, la présente invention a pour objet l'utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une

WO 01/05422 9 PCT/FR00/02057

composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques précitées, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Dans des modes de réalisation particuliers au moins deux polypeptides précités sont utilisés en combinaison pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune.

10

15

20

25

30

L'invention concerne également l'utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques précitées. Avantageusement les cinq polypeptides qui répondent à la définition précédente sont utilisés en combinaison.

De préférence, la séquence peptidique dudit polypeptide comprend, ou consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

L'invention concerne encore l'utilisation d'au moins un fragment d'un des polypeptiques précités pour la préparation d'un peptide immunogène, ledit peptide comprenant tout ou partie d'au moins une des séquences référencées SEQ ID N°s 58 à 65 et étant utilisé pour la production d'anticorps monoclonaux.

5

10

15

20

25

30

L'invention a également pour objet, l'utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 ET SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques ci dessus, et les fragments complémentaires desdits fragments, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Il est à la portée de l'homme du métier de déterminer les séquences nucléiques des fragments nucléotidiques à partir des séquences peptidiques et du code génétique, ceci faisant partie de ses connaissances générales.

De préférence, ledit fragment nucléotidique code pour une protéine qui à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N°s 1 à 8 et SEQ ID N°s 10 à 29 précitées, et parmi les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies

parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70 et SEQ ID N° 71 et leurs séquences complémentaires.

10

15

20

25

30

L'invention concerne également l'utilisation d'un ligand spécifique d'un polypeptide ou d'un fragment nucléotidique tel que défini ci dessus pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune.

Par ligand, on entend toute molécule susceptible de s'associer au polypeptide, tel que un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique, une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur. La production d'anticorps polyclonaux et monoclonaux fait partie des connaissances générales de l'homme du métier. On peut citer à titre de référence Köhler G. et Milstein C. (1975): Continuous culture of fused cells secreting antibody of predefined specificity, Nature 256:495-497 et Galfre G. et al. (1977) Nature, 266: 522-550 pour la production d'anticorps monoclonaux et Roda A., Bolelli G.F.: Production of hightiter antibody to bile acids, Journal of Steroid Biochemistry, Vol. 13, pp. 449-454 (1980) pour la production d'anticorps polyclonaux.

Par ligand, on entend également toute molécule susceptible de s'associer à un fragment nucléotidique, tel qu'un fragment nucléotidique partiellement ou

totalement complémentaire, un polynucléotide complémentaire, un anticorps antiacides nucléiques. La production de fragments nucléotidiques ou de polynucléotides fait partie des connaissances générales de l'homme du métier. On peut notamment citer l'utilisation d'enzymes de restriction, et la synthèse chimique sur synthétiseur automatique, par exemple sur des synthétiseurs commercialisés par la société Applied Biosystem. Par ailleurs, on connaît des techniques pour la production d'anticorps antiacides nucléiques. On peut citer à titre d'exemples Philippe Cros et al., Nucleic Acides Researc, 1994, Vol. 22, N°. 15, 2951-2957; Anderson, W.F. et al. (1988) Bioessays, 8 (2), 69-74; Lee, J.S. et al. (1984) FEBS Lett., 168, 303-306; Malfoy, B. et al. (1982) Biochemistry, 21(22), 5463-5467; Stollar, B.D. et al., J.J. (eds) Methods in Enzymology, Academic Press, pp. 70-85; Traincard, F. et al. (1989) J. Immunol. Meth., 123, 83-91 et Traincard, F. et al. (1989) Mol. Cell. Probes, 3, 27-38).

5

10

15

20

25

30

L'invention a encore pour objet un procédé pour détecter au moins une protéine associée à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique dans lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide, ledit polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine et ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° l à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. Ledit ligand est avantageusement un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur,

un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.

5

10

15

20

25

30

De même, l'invention concerne un procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N°s 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. Le ligand est toute molécule qui répond aux conditions précédemment décrites.

De préférence, dans les procédés décrits ci dessus la séquence du polypeptide comprend ou consiste en une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29 précédentes et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

L'invention concerne également un nouveau polypeptide qui comprend au moins un fragment d'une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment présentant au moins une mutation, en particulier au moins deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8. Le polypeptide est

avantageusement choisi parmi les polypeptides qui comprennent la séquence en acides aminés FSWDNCFEGKDPAVIR, référencée SEQ ID N° 68 et la séquence en acides aminés YSLPKSEFAVPDLELP, référencée SEQ ID N° 72.

En particulier, ledit polypeptide comprend ou consiste en SEQ ID N° 9. Ce polypeptide est utilisé pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, seul ou en mélange avec au moins un polypeptide tel que défini précédemment.

5

10

15

20

25

30

L'un des objet de l'invention est également un fragment nucléotidique qui code pour le fragment de la protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment de ladite protéine présentant au moins une mutation, en particulier deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8. Ledit fragment nucléotidique, en particulier, comprend ou consiste en un fragment qui code pour SEQ ID N° 9. Ce fragment est utilisé pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, seul ou en mélange avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini précédemment.

L'invention a aussi pour objet un procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, selon lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins le polypeptide qui comprend ou consiste en SEQ ID N° 9 ou un mélange de polypeptides comprenant ce polypeptide et au moins un polypeptide tel que décrit ci dessus, puis on détecte la formation d'un complexe ou de complexes entre le ou les polypeptides et le ou les ligands correspondants ; étant entendu que par ligand on entend une molécule qui répond aux conditions précitées.

L'invention concerne également un procédé pour détecter au moins le polypeptide référence SEQ ID N° 9 ou un fragment dudit polypeptide, ce fragment comprenant au moins une et de préférence deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N°8, dans un échantillon biologique selon lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique dudit polypeptide, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. La définition de ligand correspond à celle définie précédemment. Il peut s'agir entre autres d'un

anticorps monolonal, d'un anticorps polyclonal, d'un substrat d'activité enzymatique, ou d'une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur, d'un récepteur.

On peut également mettre en contact l'échantillon biologique avec un ligand spécifique du polypeptide référence SEQ ID N°9 et au moins un ligand spécifique d'au moins un autre polypeptide tel que défini précédemment, puis on détecte la formation de complexes entre lesdits polypeptides et lesdits ligands spécifiques desdits polypeptides ; étant entendu que par ligand on entend une molécule qui répond aux conditions décrites précédemment.

Un autre objet de l'invention est un fragment nucléotidique codant pour tout ou partie du polypeptide SEQ ID N° 9, et son utilisation pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, éventuellement en association avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini précédemment, et les fragments complémentaires desdits fragments.

10

15

20

25

30

Par fragment polypeptidique, on entend au moins tout ou partie de la séquence peptidique d'une protéine, en particulier un fragment polypeptique qui comprend environ entre 5 et 15 acides aminés et plus précisément environ entre 5 et 10 acides aminés et 6 et 15 acides aminés. Et par fragment nucléotidique, on entend au moins tout ou partie d'une séquence nucléotidique, étant entendu que par séquence nucléotidique, sont couvertes les séquences ADN et ARN.

En particulier, par fragment polypeptidique ou nucléotidique, on entend soit des fragments associés à une même unité moléculaire, soit des fragments dans un complexe moléculaire comprenant plusieurs sous-unités homologues ou hétérologues obtenues de manière naturelle ou artificielle, notamment par multi-épissage différentiel ou par synthèse sélective.

L'invention concerne aussi un procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini précédemment, selon lequel on prélève un échantillon d'un fluide biologique d'un patient présentant un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune et éventuellement après purification dudit échantillon de fluide biologique, on analyse par spectrométrie de

masse le profil de masse obtenu à partir du fluide biologique et on compare à un profil de masse de référence.

La présente invention concerne également l'utilisation d'au moins un polypeptide de l'invention pour définir des agents efficaces thérapeutiquement, et l'utilisation de ces agents pour prévenir et/ou traiter une maladie auto-immune et/ou neurologique et/ou dégénérative, en particulier la sclérose en plaques.

Ainsi, d'autres objets de l'invention sont les suivants :

5

10

15

20

25

30

- Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B;

- Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour définir un matériel biologique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ

10

15

20

25

30

ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlacan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine;

Selon une variante avantageuse de l'une des utilisations précédentes, le polypeptide est choisi parmi SEQ ID N° 2, 4,8, 9, 17, 24 ;

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi les fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° $^{\circ}$ 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28, SEQ ID N° 2 ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

- Utilisation pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis au paragraphe précédent ;

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 8, S 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 21, S N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B;

5

10

15

20

25

30

- Utilisation pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis au paragraphe précédent.

Avantageusement, ledit fragment nucléotidique utilisé code pour ladite protéine.

De préférence, la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du

précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Les polypeptides sont préférentiellement choisis parmi SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24.

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

5

10

15.

20

25

30

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N°67, SEQ ID N° 68, SEQ ID N° 69, SEQ ID N°70 , SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

La séquence nucléique est de préférence choisie parmi SEQ ID N° 30, 31, 42, 53.

- Utilisation de la lycorine pour la préparation d'une composition pour la prévention et/ou le traitement de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

Par efficacité thérapeutique, on entend le bénéfice clinique et biologique acquis après administration d'un agent thérapeutique en vue d'une amélioration, voire

WO 01/05422 20 PCT/FR00/02057

d'une guérison de la maladie. Ce bénéfice se traduit entre autre par une diminution des signes cliniques, biologiques, et des effets pathologiques de la maladie après une analyse clinique par le médecin et/ou des analyses biologiques, telles que imagerie par résonance magnétique, analyse des bandes oligoclonales dans le liquide céphalorachidien, analyse de potentiels évoqués et le test de détection de gliotoxicité appelé bio-essai, dont le principe est décrit dans la demande de brevet WO 98/11439 précédemment citée. Cette diminution des signes cliniques et effets pathologiques doit entraîner un bénéfice pour le patient (Schwartz et Lazar, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion; Lazar et Schwartz, 1995, Eléments de statistique médicale et biologique, eds Flammarion). La maladie étudiée de préférence est la sclérose en plaques.

5

10

15

20

25

30

On entend par composition à usage prophylactique et/ou thérapeutique, toute composition qui comprend un agent thérapeutiquement efficace. Ces agents thérapeutiques sont capables (i) d'influencer de manière qualitative et/ou quantitative l'activité biologique et/ou la fonction des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention, de préférence l'activité gliotoxique et/ou (ii) de moduler et/ou d'inhiber l'expression de ces protéines et/ou (iii) de diminuer la concentration de ces protéines dans un compartiment extracellulaire et/ou intracellulaire, et/ou de substituer une forme non pathogène à une forme pathogène, par exemple mutée, d'une de ces protéines et/ou de moduler leur fixation à au moins un de leur ligand; ledit ligand étant une molécule qui répond aux critères précédemment décrits. Différents agents thérapeutiques sont produits en suivant les approches classiques largement décrites dans la littérature. Les différents groupes d'agents thérapeutiques définis à partir des protéines d'intérêt identifiées dans cette présente invention sont décrits ci-dessous. Leur activité ou efficacité prophylactique et/ou thérapeutique est évaluée in vitro et/ou in vivo.

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique in vitro: des échantillons d'urine d'individus sains et de patients atteints de la sclérose en plaque, de préférence en phase active, sont testés pour leur activité gliotoxique in vitro en suivant le protocole du bio-essai décrit dans la demande de brevet WO 98/11439, précédemment citée. L'expérience est réalisée en parallèle en ajoutant ou non dans les échantillons d'urine testés l'agent thérapeutique dont l'efficacité est à tester. Des essais sont réalisés à différentes concentrations de cet agent, et après différents temps

d'incubation avec l'échantillon, à une température d'environ 37°C ou à température ambiante, pour chaque concentration d'agent testé, avant la réalisation du test bio-essai. L'activité gliotoxique est déterminée pour chaque échantillon brut ou purifié d'urine témoin et de patient en présence ou en absence de l'agent thérapeutique testé. Un agent prophylactique et/ou thérapeutique pour la sclérose en plaques est un agent qui permet une diminution ou une inhibition de l'activité gliotoxique dans un fluide biologique des patients, en particulier dans l'urine. Cette diminution ou inhibition est évaluée par rapport à l'activité gliotoxique détectée dans le fluide biologique des patients SEP en absence de l'agent testé qui fixe la borne supérieure et par rapport à l'activité gliotoxique détectée dans l'urine d'individu sain qui détermine la borne inférieure (Schwartz et Lazar, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion; Lazar et Schwartz, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion). L'efficacité thérapeutique de plusieurs agents peuvent être évaluée en combinaison dans un même essai.

5

10

15

20

25

30

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique utilisant un modèle animal: à un animal sont injectées des fractions d'urine purifiée et/ou au moins un polypeptide de l'invention et/ou au moins une protéine obtenue par recombinaison génétique qui correspond à au moins un polypeptide de l'invention et/ou au moins un polypeptide de synthèse dont la séquence en acides aminés correspond à la séquence d'au moins un polypeptide de l'invention. Les injections sont effectuées, à différentes concentrations établies, à des animaux mammifères, tels que souris ou rat, de préférence un rat Lewis selon le protocole décrit dans la demande de brevet WO97/33466 citée précédemment. A des séries d'animaux sont injectées, par voie intradermique, intraveineuse, intrathécale, intracérébrale, intramusculaire, ou autres, différentes concentrations d'une fraction d'urine brute ou purifiée ou d'au moins un polypeptide et/ou une protéine, tels que définis ci-dessus. Un contrôle négatif est effectué en parallèle. L'agent prophylactique et/ou thérapeutique à évaluer et ensuite injecté à différentes concentrations et par différentes voies d'administration à un animal mammifère, de préférence à une souris ou à un rat. Les injections sont réalisées en une seule dose ou en doses répétées, avec différents temps d'intervalle entre chaque administration. Quelques heures à quelques semaines après l'administration, des

échantillons biologiques, de préférence du sang, du sérum, du liquide céphalorachidien, de l'urine sont prélevés. Sur ces échantillons sont réalisés :

(i) une mesure de l'activité gliotoxique par le bio-essai, et/ou

5

10

20

25

- (ii) une mesure d'activité des polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention, seuls ou en combinaison comme décrit au moins dans : Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35 :629-634 ; Li et al., 1988 J Biol Chem 263 : 6588-6591 ; Li et al., 1981 J Biol Chem 256 : 6234-6240 ;Li et al., 1976 J Biol Chem 251 :1159 ; Kase et al., 1996, FebsLetters 393 : 74-76 ; Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33 : 1255-1267 ; O'Brien et al., 1991 Faseb J 5 : 301-308 ; Murthy et al.,1993 J Immunol 151 : 6291-6301 ; Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1 : 447-454, et/ou
- (iii) un dosage des polypeptides et/ou protéines d'intérêt, seuls ou en combinaison, par ELISA (Enzyme Linked-Immunosorbant Assay) et/ou Western Blot, en utilisant des anticorps ou des fragments d'anticorps capables de se fixer à au moins un des polypeptides et/ou protéines de l'invention, ou leur fragment, et/ou
- iv) un dosage d'anticorps spécifiques des polypeptides et/ou protéines d'intérêt ou leurs fragments, seuls ou en combinaison ou le dosage d'au moins un ligand capable de se fixer aux polypeptides et/ou protéines d'intérêt ou leurs fragments, et/ou
 - (v) un dosage de la réponse immune cellulaire « helper » et/ou cytotoxique induite contre les polypeptides et protéines d'intérêt ou leurs fragments et tout peptide immunogène dérivant de ces polypeptides, protéines et fragments, en réalisant, par exemple, un test d'activation in vitro de cellules lymphocytes T " helper " spécifiques de l'antigène administré; en quantifiant les lymphocytes T cytotoxiques selon la technique dite ELISPOT décrite par Scheibenbogen et al.,1997 Clinical Cancer Research 3 : 221-226. Une telle détermination est particulièrement avantageuse lorsque l'on veut évaluer l'efficacité d'une approche vaccinale pour la mise en œuvre chez un patient donné ou pour diagnostiquer et/ou pronostiquer un état pathologique potentiel en cherchant à mettre en évidence une réponse immune naturellement développée par le patient contre l'antigène, les polypeptides, les protéines d'intérêt ou les fragments immunogènes dérivés de ces protéines.
- Par « ligand capable de se fixer à une protéine », on entend toute molécule capable de reconnaître la protéine ou une partie de la protéine. Cela peut être vérifié par exemple in vitro par tests Elisa et/ou Western blot.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

10

15

20

30

L'animal est ensuite sacrifié et des coupes histologiques de différents tissus sont réalisées, de préférence des coupes de cerveaux. Différentes études et observations sont réalisées pour détecter et/ou quantifier les effets caractéristiques des polypeptides et/ou protéines actives associées à la fraction gliotoxique, c'est à dire une apoptose des cellules gliales, et/ou l'ouverture de la barrière hémato-encéphalique, et/ou une démyélinisation. La présence ou l'expression des polypeptides et/ou protéines d'intérêt identifiées est également observée et/ou quantifiée dans ces tissus :

- (i) par des analyses d'immunohistologie classiques en utilisant des ligands des polypeptides et/ou protéines d'intérêt et/ou leurs fragments et/ou des anticorps monoclonaux ou polyclonaux ou des fragments desdits qui se lient aux polypeptides et/ou protéines d'intérêt, ou à leurs fragments, et/ou
- 25 (ii) par des techniques d'hybridation in situ classiques en utilisant des fragments d'acides nucléiques ou des oligonucléotides définis à partir des séquences polypeptidiques et/ou protéiques d'intérêt; et/ou
 - (iii) par des techniques d'amplification par PCR et/ou RT-PCR in situ en utilisant des fragments d'acides nucléiques ou des amorces définis à partir des séquences polypeptidiques et/ou protéiques d'intérêt.

Par anticorps capable de se fixer à un polypeptide, à une protéine ou à leurs fragments, on entend tout anticorps monoclonal ou polyclonal et tout fragment

desdits anticorps capable de reconnaître le polypeptide, la protéine ou leurs fragments. La capacité des anticorps à reconnaître lesdits polypeptides, protéines ou leurs fragments est vérifiée *in vitro*, par exemple en ELISA et/ou Western Blot. Un anticorps capable de se fixer à la protéine saposine B (SEQ ID N° 24) ou à tout fragment de cette protéine est décrit par Misasi et al. 1998, J. NeuroChem. 71 : 2313 et Klein et al. 1994, BBRC 200 : 1440-1448 ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles, par exemple celles référencées précédemment pour la production d'anticorps monoclonaux et polyclonaux, par immunisation à partir de la protéine naturelle, d'une protéine recombinante, d'un polypeptide de synthèse ou de leurs fragments. Les peptides immunogènes pour la production d'anticorps monoclonaux anti-saposine B sont les peptides correspondant aux séquences SEQ ID N° 61 et SEQ ID N° 62.

10

15

20

25

30

Par exemple, un anticorps capable de se fixer à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) ou à tout fragment de cette protéine est illustré par Yuziuk et al., 1998 J Biol Chem 273: 66-72 ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles connues de l'homme de l'art. Cet anticorps peut être par exemple produit après injection à des souris ou lapin de la protéine naturelle ou tout fragment, et/ou de la protéine recombinante ou tout fragment, et/ou de peptides définis et synthétisés à partir de la séquence protéique de la protéine. Les peptides immunogènes utilisés pour la production d'anticorps monoclonaux anti-GM2 sont les peptides références SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 59 et SEQ ID N° 60. Un anticorps capable de se fixer à la protéine Galgranuline B (SEQ ID N° 17) ou à tout fragment de cette protéine est décrit par Saintigny et al., 1992 J Invest Dermatol 99 : 639-644 et Goebeler et al 1994 J Leukoc Biol 55: 259-261, ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles. Les peptides immunogènes pour la production d'anticorps monoclonaux anti-calgranuline B sont les peptides correspondant aux séquences SEQ ID N° 63, SEQ ID N° 64 et SEQ ID N° 65. Un anticorps capable de se fixer à la protéine mutée activatrice du GM2 (SEQ ID N°9) ou à tout fragment de cette protéine peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles définies ci dessus.

Par protéine naturelle et fragment, on entend toute protéine isolée, purifiée totalement ou partiellement obtenue à partir d'échantillon humain ou animal et tout fragment obtenu à partir de cette protéine. Par exemple, on obtient la protéine naturelle

correspondant à la saposine B (SEQ ID N° 24) en suivant la technique décrite par Waring et al. 1998 Mol Genet Metab 63 : 14-25 ; la protéine naturelle correspondant à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) en suivant la technique décrite par DeGasperi et al.,1989 Biochem J 260 : 777-783, Vogel et al., 1987 Arch Biochem Biophys 259 : 627-638, Mitsuyama, 1983 Hokkaido Igaku Zasshi 58 : 502-512 ; Hirabayashi et al 1983 J Neurochem 40 : 168-175, Conzeimann et al, 1979 Hoppe Seylers Z Physiol Chem 360 : 1837-1849, Li et al., 1976 J Biol Chem 251 : 1159-1163. La protéine naturelle correspondant à la calgranuline B (SEQ ID N° 17) est obtenue en suivant la technique décrite par Hitomi et al. 1996 J Cell Sci 109 : 805-815, Van den Bos et al. 1998 Protein Expr Purif 13 : 313-318 et Raftery et al. 1996 Biochem J 316 : 285-293.

10

15

20

25

30

.

100

Par protéine recombinante ou fragment d'une protéine recombinante, on fait référence à toute protéine ou fragment de protéine produit dans une cellule procaryote ou eucaryote à partir d'une séquence nucléotidique codant pour la protéine ou son fragment et transfectée dans la cellule, cette protéine ou son fragment étant ensuite purifiée. D'une manière générale, toute cellule issue d'un organisme procaryote ou eucaryote peut être utilisée dans le cadre de la présente invention, mais les cellules issues d'organismes eucaryotes sont préférées. On peut citer à titre d'exemple les cellules CHO, les cellules COS, les cellules Semliki. Aux fins de la présente invention, ladite cellule peut être sauvage ou mutante. Par exemple, la protéine recombinante correspondant à la saposine B (SEQ ID N° 24) peut être obtenue en suivant les techniques décrites par Zaltash et al.1998 Bebbs letter 423 : 1-4 et Qi et al. 1994 J Biol Chem 269: 16746-16753. Une telle protéine recombinante est au moins disponible auprès de Kase et al. 1996 Febs Lett 393 : 74-76. La protéine recombinante correspondant à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) peut être produite par les techniques décrites par Yuziuk et al. 1998 J Biol Chem 273 : 66-72 et Bierfreund et al., 1999 Neurochem Res 24: 295-300. La protéine recombinante correspondant à la calgranuline B (SEQ ID N° 17) peut être obtenue selon le protocole de Longbottom et al.1992 Biochim Biophys Acta 1120:215-222, Raftery et al. 1999 Protein Expr Purif 15 :228-235. Une telle protéine recombinante est disponible au moins auprès de Klempt et al. 1997 Febs Letter 408: 81-84.

Par séquence nucléotidique d'ADN ou fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine saposine B (SEQ ID N°24), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 53 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique ARN codant pour tout ou partie de la protéine saposine B (SEQ ID N° 24), on entend toute séquence déduite de la séquence d'ADN SEQ ID N° 53, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par séquence nucléotidique d'ADN ou fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 31 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique d'ARN codant pour tout ou partie de la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN SEQ ID N° 31, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

10

15

20

25

30

Par séquence nucléotidique d'ADN ou fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 42 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique d'ARN codant pour tout ou partie de la protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN SEQ ID N° 42, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par séquence ou fragment nucléotidique codant pour tout ou partie de la protéine mutée (SEQ ID N° 9), on entend la séquence d'acides nucléiques déduite de la séquence SEQ ID N° 9, en tenant compte du code génétique. Par séquence ou fragment nucléotidique ARN codant pour tout ou partie de cette protéine mutée B (SEQ ID N° 9), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par activité protéique, on entend une fonction caractéristique biologique de la protéine. Cette activité protéique peut être mise en évidence par des techniques connues de l'homme de l'art. Par exemple, l'activité de la saposine B (SEQ ID N° 24) et des protéines de la famille de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29), peut être détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35:629-634,; Li et al., 1988 J Biol Chem 263:6588-6591, Li et al., 1981 J Biol Chem 256:6234-6240 et Li et al., 1976 J Biol Chem 251:1159. Par activité de la

protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) et des protéines de la même famille (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), on entend au moins l'activité détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par exemple par Kase et al., 1996, Febs Letters 393 : 74-76, Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33 : 1255-1267 et O'Brien et al., 1991 Faseb J 5 : 301-308. Par activité de la calgranuline B (SEQ ID N° 17) et les protéines de la même famille de la calgranuline b (par exemple SEQ ID N° 18à 23) et toute, on entend au moins l'activité détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par exemple par Murthy et al.,1993 J Immunol 151 : 6291-6301 et Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1 : 447-454.

L'obtention d'un modèle animal transgénique, de préférence murin, pour une pathologie humaine est techniquement réalisable. Brièvement, l'animal transgénique est produit en utilisant les techniques conventionnelles décrites et possède intégré dans son génome les acides nucléiques codant pour les protéines ou leurs fragments.

10

15

20

25

30

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique et suivi thérapeutique ex vivo, chez l'homme :

les agents thérapeutiques à tester pour une activité thérapeutique et/ou pour un suivi thérapeutique sont administrés par différentes voies à l'homme, telles que les voies intradermique, intraveineuse, intramusculaire, intracérébrale, orale, ou autres. Différentes doses sont administrées à l'être humain. Le dossier clinique du patient au moment de la première administration est parfaitement connu. Une ou plusieurs administrations peuvent être réalisées avec des temps d'intervalle différents entre chaque administration pouvant aller de quelques jours à quelques années. Des échantillons biologiques sont prélevés à des intervalles de temps déterminés après administration de l'agent thérapeutique, de préférence du sang, du sérum, du liquide céphalo-rachidien et de l'urine. Différentes analyses sont réalisées à partir de ces échantillons. Juste avant la première administration de l'agent thérapeutique, ces prélèvements et ces mêmes analyses sont également réalisés. Un examen clinique et biologique classique (IRM, bandes oligoclonales dans le liquide céphalo-rachidien, potentiels évoqués) est réalisé également en parallèle des analyses supplémentaires qui sont être décrites ci dessous, à différentes temps de l'analyse. Les analyses réalisées sont:

- (i) une mesure de l'activité gliotoxique par le bio-essai à partir d'échantillons de sérum, de LCR et d'urine, et/ou
- (ii) une mesure d'activité des proteines d'intérêt identifiées dans la présente invention seules ou en combinaison comme décrit par exemple par : Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35:629-634; Li et al., 1988 J Biol Chem 263:6588-6591; Li et al., 1981 J Biol Chem 256:6234-6240; Li et al., 1976 J Biol Chem 251:1159; Kase et al., 1996. FebsLetters 393:74-76; Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33:1255-1267; O'Brien et al., 1991 Faseb J 5:301-308; Murthy et al., 1993 J Immunol 151:6291-6301; Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1:447-454, et/ou
- (iii) un dosage des protéines d'intérêt ou de leurs fragments, seuls ou en combinaison, dans les échantillons de sang/sérum, LCR, urine par ELISA et/ou Western Blot, en utilisant des anticorps ou des fragments d'anticorps capables de se fixer à au moins une des protéines ou à un de leur fragment, et/ou

10

15

20

25

30

- (iv) un dosage d'anticorps spécifiques des protéines d'intérêt ou de leurs fragments dans des échantillons de sang/sérum, LCR, urine, par ELISA et/ou Western blot en utilisant une protéine naturelle ou un fragment de la protéine naturelle et/ou une protéine recombinante ou un fragment de cette protéine recombinante, seuls ou en combinaison. De même un dosage de ligands capables de se fixer aux protéines d'intérêt identifiées, seules ou en combinaison, peut être réalisé, et/ou
- (v) un dosage de la réponse immune cellulaire « helper » et/ou cytotoxique induite contre les protéines d'intérêt et tout peptide immunogène dérivant de ces protéines, par exemple en réalisant un test d'activation in vitro de cellules lymphocytes T spécifiques de l'antigène administré (exemple). Par exemple en réalisant un test d'activation in vitro de cellules lymphocytes T helper spécifiques de l'antigène administré (exemple); Par exemple en quantifiant les lymphocytes T cytotoxiques selon la technique dite ELISPOT décrite par Scheibenbogen et al.,1997 Clinical Cancer Research 3 : 221-226. Une telle détermination est particulièrement avantageuse lorsque l'on souhaite évaluer l'efficacité d'une approche vaccinale mise en œuvre chez un patient donné ou pour diagnostiquer un état pathologique potentiel chez un patient en cherchant à mettre en évidence une réponse immune naturellement développée par ledit patient contre l'antigène les protéines d'intérêt ou tout fragment immunogène dérivés de ces protéines, seuls ou en combinaison, et/ou
- (vi) une détection de fragments d'ADN et/ou d'ARN codant pour les protéines ou un fragment des protéines d'intérêt par hybridation nucléotidique selon les techniques bien

connues de l'homme de l'art (Southern blot, Northern blot, ELOSA "Enzyme-Linked Oligosorbent Assay" (Katz JB et al., Am. J. Vet. Res., 1993 Dec; 54 (12):2021-6 et François Mallet et al., Journal of Clinical Microbiology, June 1993, p1444-1449)) et/ou par méthode d'amplification de l'ADN et/ou l'ARN, par exemple par PCR, RT-PCR, en utilisant des fragments d'acides nucléiques codant pour la séquence des protéines d'intérêt, et/ou

(vii) par biopsie de tissus, de préférence du cerveau, et l'observation des effets caractéristiques des protéines actives associées à la fraction gliotoxique, c'est à dire une apoptose des cellules gliales et/ou l'ouverture de la barrière hémato-encéphalique et/ou l'observation de phénomènes de démyélinisation, et/ou

10

15

20

25

30

(viii) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), l'observation de la présence des protéines d'intérêt et l'estimation de leur expression par observation immunohistologique sur des coupes histologiques réalisées à partir des tissus, en utilisant des ligands et/ou des anticorps ou leurs fragments capables de se fixer aux protéines d'intérêt, et/ou

- (ix) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), l'observation de l'expression des protéines d'intérêt par hybridation in situ des molécules d'ARN codant pour les protéines d'intérêt en utilisant des acides nucléiques définis à partir des séquences des protéines d'intérêt, et/ou
- (x) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), la détermination de l'expression des protéines d'intérêt par amplification de ces ARN par des techniques classiques, comme par exemple, la RT-PCR, en utilisant des acides nucléiques définis à partir des séquences des protéines d'intérêt.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à

WO 01/05422 30 PCT/FR00/02057

23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

5

10

15

20

25

30

On désigne par séquence d'acides nucléiques ADN ou fragments codant pour les 'polypeptides et/ou p. ntéines d'intérêt de l'invention' la séquence d'acides nucléiques codant pour le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), la séquence d'acides nucléiques codant pour le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la séquence d'acides nucléiques (SEQ ID N° 31) codant pour la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la séquence d'acides nucléiques codant pour la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la séquence d'acides nucléique (SEQ ID N° 42) codant pour la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la séquence d'acides nucléiques (SEQ ID N°53) codant pour la saposine B (SEQ ID N° 24), les séquences d'acides nucléiques ADN et/ou ARN (SEQ ID N° 30 à 57) codant pour les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29).

Une protéine ou un variant d'une protéine choisie plus particulièrement parmi les séquences définies dans les identificateurs SEQ ID N°s 2, 4, 8, 9, 17 et 24 ou leurs fragments, ou parmi les séquences correspondant aux protéines des familles de ces dites séquences (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 24, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison, présente un effet toxique directement ou indirectement, vis à vis de cellules, en particulier vis à vis des cellules gliales, qui est mis en évidence par le bio-essai précité. Les auto-anticorps produits en réponse à la présence de cette protéine ou de ces protéines sont associés au processus auto-immun. Ainsi, la cible du ou des agent(s) thérapeutique(s) est par

exemple (i) la proteine naturelle ou les proteines naturelles ou leurs variants dans le but de réguler leur expression et/ou leur concentration intracellulaire et/ou leur concentration dans la circulation, (ii) un anticorps spécifique d'au moins une telle protéine. L'agent thérapeutique ou les agents thérapeutiques définis éliminent la cible directement, par induction d'une réponse immune spécifique et/ou la neutralisent.

La présente invention concerne donc un matériel biologique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement de mammifères atteints de pathologies dégénérative et/ou auto-immune et/ou neurologique, de préférence la sclérose en plaques, ladite composition comprenant :

10

15

20

25

30

- (i) soit au moins une protéine naturelle et/ou une protéine recombinante ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1à 29, indépendamment ou en combinaison,
- (ii) soit au moins un ligand spécifique d'au moins une desdites protéines ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison,

(iii) soit au moins un anticorps polyclonal ou monoclonal spécifique d'au moins une desdites protéines ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison,

5

10

15

20

25

30

- (iv) soit au moins une séquence d'acide nucléique comprenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique dont la séquence nucléique est déduite des séquences d'ADN et d'ARN codant pour tout ou partie des protéines dont les séquences sont référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences d'ADN et/ou ARN (par exemple SEQ ID N° 30 à 57) codant pour tout ou partie des protéines appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, en association avec des éléments assurant l'expression dudit gène d'intérêt thérapeutique *in vivo* dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par la séquence nucléique du gène d'intérêt thérapeutique,
- (v) soit au moins une cellule de mammifère ne produisant pas naturellement la protéine d'intérêt ou les protéines d'intérêt ou tout fragment de cette ou de ces protéine(s) ou des anticorps spécifiques d'au moins une desdites protéines ou de ses fragments ladite cellule mammifère étant génétiquement modifiée *in vitro* par au moins une séquence d'acide nucléique ou un fragment d'une séquence d'acide nucléique ou une association de séquences d'acides nucléiques correspondant à des fragments d'acides nucléiques issus d'un même gène ou de gènes différents, la ou lesdites séquences nucléiques étant déduite(s) des séquences d'ADN et ARN codant pour les protéines référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences d'ADN et/ou ARN (par exemple SEQ ID N° 30 à 57) codant pour tout ou partie des protéines

WO 01/05422 33 PCT/FR00/02057

appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, ledit gène d'intérêt thérapeutique codant pour tout ou partie de la protéine d'intérêt, d'un fragment de la protéine d'intérêt ou d'un anticorps spécifique de la protéine d'intérêt qui sera exprimé à la surface de ladite cellule de mammifère (Toes et al., 1997,PNAS 94 : 14660-14665). La composition pharmaceutique peut contenir un agent thérapeutique seul dirigé contre une cible seule ou des agents pris en combinaison dirigés contre plusieurs cibles.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N° 2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEO ID N° 1 à 29.

10

15

20

25

30

A partir des connaissances des séquences en acides aminés des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention, il est à la portée de l'homme de l'art de définir et utiliser les molécules décrites ci dessus et/ou toute molécule capable de se fixer au dites molécules, et/ou toute molécule capable d'inhiber lesdites molécules. Ainsi la présente invention concerne l'utilisation de protéines naturelles et/ou recombinantes et/ou de polypeptides de synthèse et leurs fragments, de ligand capables de se fixer au dites protéines ou à leur(s) fragment(s), par exemple des anticorps ; de protéines inhibitrices de la fonction et/ou de l'expression et/ou de la fixation desdites protéines.

Utilisation de protéine(s) et/ou peptide(s) naturel(s) et/ou de protéine(s) recombinante(s) et/ou de polypeptide(s) de synthèse correspondant aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, comprenant :

5

10

15

20

25

30

- (i) soit au moins une protéine naturelle et/ou une protéine recombinante et/ou un polypeptide de synthèse choisi parmi les protéines dont les séquences en acides aminés sont référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, seules ou en combinaison,
- (ii) soit au moins un fragment naturel et/ou synthétique de ces protéines d'intérêt, par exemple un fragment immunogène capable d'induire une réponse immune contre un polypeptide cible,
- (iii) soit au moins un peptide mimotope défini à partir des séquences de référence SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou une combinaison de mimotopes, capable d'induire une réponse immune contre le polypeptide cible,

WO 01/05422 35 PCT/FR00/02057

(iv) soit au moins toute protéine ou peptide pouvant réguler *in vivo* la transcription et/ou la traduction des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. L'administration de ces protéines et/ou peptides seuls ou en combinaison peut rétablir la concentration d'une protéine d'intérêt dans l'organisme.

La réponse immune dirigée contre un antigène spécifique peut être divisée en deux catégories distinctes, l'une mettant en jeu les anticorps (réponse immune de type humorale), l'autre les cellules effectrices cytotoxiques telles que par exemple les macrophages, les lymphocytes cytotoxiques (CTL) ou les cellules tueuses (NK) ainsi que les lymphocytes T « helper », notamment les lymphocytes T CD4+ (réponse immune de type cellulaire). Plus particulièrement, les deux types de réponse se distinguent en ce que les anticorps reconnaissent les antigènes sous leur forme tridimensionnelle alors que les lymphocytes T, par exemple, reconnaissent des portions peptidiques desdits antigènes, associés à des glycoprotéines codées par les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité (CMH), notamment les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité de type I qui sont exprimés de façon ubiquitaire à la surface des cellules ou les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité de type II qui sont exprimés de façon spécifique à la surface des cellules impliquées dans la présentation des antigènes (APC). 1) Selon un premier aspect, la réponse immune de type cellulaire est caractérisée en ce que les cellules T de type CD4+ (cellules T helper), suite à un phénomène d'activation bien connu (pour une revue voir Alberolalia 1997, Annu Rev Immunol 15, 125-154) produisent des cytokines qui à leur tour induisent la prolifération de cellules APC capables de produire lesdites cytokines, la différenciation cellulaire des lymphocytes B capables de produire des anticorps spécifiques de l'antigène, et la stimulation des lymphocytes T cytotoxiques (CTL). 2)

15

20

25

30

Selon un second aspect de la réponse immune cellulaire, les cellules effectrices cytotoxiques telles que par exemple les lymphocytes de type CD8+ (CTL) sont activés a) après interaction avec des peptides antigéniques fixés sur et présentés par les glycoprotéines portées par les cellules ubiquitaires et codées par les gènes appartenant au système CMHI, et b) éventuellement par les cytokines produites par les CD4+.

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne l'administration d'une protéine ou d'un peptide dérivés des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) ou de leur(s) fragment(s), et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, seuls ou en combinaison, pour la prophylaxie et/ou la thérapie d'une maladie auto-immune, telle que la sclérose en plaques. Ces protéines et peptides administrés sont caractérisés en ce que ils doivent avoir perdu leur activité toxique, par exemple leur activité gliotoxique, ou avoir perdu leur capacité à se fixer à un ligand, et peuvent induire significativement une réponse immune médiée par les lymphocytes T ou/et les anticorps dirigée contre cette protéine sont utilisés. De telles protéines sont dites 'modifiées', cependant leur immunogénicité est conservée. De telles molécules immunogéniques modifiées sont obtenues par un nombre de traitements conventionnels, par exemple la dénaturation chimique ou à la chaleur, la troncation ou la mutation avec délétion, insertion ou emplacement d'acides aminés. Un exemple de troncation consiste en la troncation d'acides aminés à l'extrémité carboxy-terminale pouvant aller jusqu'à 5-30 acides aminés. Les molécules modifiées peuvent être obtenues par des techniques synthétiques ou/et recombinantes ou par des traitements chimiques ou physiques des molécules naturelles.

Les protéines d'intérêt naturelles et/ou recombinantes identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 25), et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies

parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, ou leur(s) fragment(s), sont utilisées en vaccination prophylactique et thérapeutique contre les maladies auto-immunes, de préférence la SEP. Un vaccin comprend une quantité immunogénique effective de la protéine immunogène en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable et éventuellement un adjuvant et/ou un diluant. Les véhicules, adjuvants et diluants pharmaceutiquement acceptables sont bien connus de l'homme du métier. On peut citer à titre de référence le Remington's Pharmaceutical Sciences. L'utilisation de compositions vaccinales est particulièrement avantageuse en association avec un diagnostic précoce de la maladie. La protéine immunogène est utilisée dans la préparation de médicament pour la vaccination prophylactique ou thérapeutique. Les protéines d'intérêt peuvent être éliminées de l'organisme sans induire d'effets secondaires indésirables. L'identification de telles protéines ou peptides vaccins est réalisée comme suit : les molécules candidates modifiées comme décrit précédemment (protéines naturelles, recombinantes, peptides) sont analysées dans un test fonctionnel pour vérifier qu'elles ont perdues leur toxicité, par exemple leur activité gliotoxique en utilisant le test appelé bio-essai, et pour vérifier leur immunogénicité (i) en réalisant un test in vitro de prolifération de lymphocytes T CD4+ spécifiques de l'antigène administré (T cell assay) ou un test in vitro de cytotoxicité des lymphocytes CD8+ spécifiques de l'antigène administré et (ii) en mesurant entre autre le taux d'anticorps circulants dirigés contre la protéine naturelle. Ces formes modifiées sont utilisées pour immuniser des hommes par des procédures standard avec des adjuvants appropriés.

5

10

15

20

25

30

Les vaccins préparés sont injectables, c'est-à-dire en solution liquide ou en suspension. En option, la préparation peut aussi être émulsifiée. La molécule antigénique peut être mélangée avec des excipients qui sont pharmaceutiquement acceptables et compatibles avec l'ingrédient actif. Des exemples d'excipients favorables sont l'eau, une solution saline, le dextrose, le glycérol, l'éthanol ou des

équivalents et leurs combinaisons. Si désiré, le vaccin peut contenir des quantités mineures de substances auxiliaires comme des agents "wetting" ou émulsifiants, des agents qui tamponnent le pH ou des adjuvants comme l'hydroxide d'aluminium, le dipeptide muramyl ou leurs variations. Dans le cas des peptides, leur couplage à une plus grosse molécule (KLH, toxine tétanique) augmente quelquefois l'immunogénicité. Les vaccins sont administrés conventionnellement par injection par exemple sous cutanée ou intramusculaire. Des formulations additionnelles favorables avec d'autres modes d'administration incluent des suppositoires et quelquefois des formulations orales.

5

10

15

20

25

30

En général la concentration du polynucléotide dans la composition utilisée pour une administration *in vivo* est de 0.1µg /ml jusqu'à 20 mg /ml. Le polynucléotide peut être homologue ou hétérologue de la cellule cible dans laquelle il va être introduit.

La présente invention concerne également l'utilisation de vaccins incluant des molécules d'acides nucléiques qui codent pour les protéines d'intérêt ou des peptides immunogènes ou leur fragment(s), non actifs, correspondant aux protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Les vaccins d'acides nucléiques, en particulier les vaccins ADN, sont administrés généralement en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable en injection intramusculaire.

A partir de la séquence en acides aminés des protéines d'intérêt décrites (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23,

WO 01/05422 39 PCT/FR00/02057

SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, des peptides ou des fragments correspondant à tout ou partie de la séquence primaire de ces protéines peuvent être synthétisés par des méthodes classiques de synthèse peptidique ou obtenus par recombinaison génétique.

Des protéines recombinantes correspondante aux protéines d'intérêt, produites dans un système cellulaire procaryote ou eucaryote, sont disponibles auprès de différentes équipes et sont décrites dans la littérature. Elles peuvent être également produite par l'homme du métier à partir de la connaissance des séquences des gènes correspondants décrits dans la littérature et en tenant compte de la dégénérescence du code génétique. Toutes les séquences protéiques identifiées dans la présente invention sont ainsi susceptibles d'être obtenues par recombinaison génétique. Les gènes sont clonés dans des vecteurs adaptés. Des vecteurs différents sont utilisés pour transformer des cellules procaryotes (par exemple E. coli) et des cellules eucaryotes (par exemple cellules COS, CHO et cellules Simliki). Les protéines recombinantes correspondant aux protéines d'intérêt ou à des fragments des protéines d'intérêt peuvent être ainsi produits dans des systèmes cellulaires procaryotes et/ou encaryotes. Dans les cellules E. coli, les protéines recombinantes sont produites avec une queue poly-histidine. La fraction protéique insoluble est solubilisée dans de l'urée 8M. L'enrichissement du produit a été effectué sur résine chélatée au nickel (Qiagen). La colonne a été lavée avec des concentrations décroissantes d'urée. L'élution a été faite avec de l'imidazole en l'absence d'urée. La séquence complète des protéines d'intérêt peut être également clonée dans un plasmide adapté puis transférée dans le virus de la vaccine pour obtenir un virus recombinant.

10

15

20

25

30

Utilisation de ligands capables de se fixer aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, comprenant :

(i) soit au moins un ligand capable de se fixer aux protéines et/ou fragments des protéines choisies parmi les protéines cibles SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 14 et

24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, le ligand étant capable ou non d'inhiber l'activité protéique,

10

15

20

5

(ii) soit au moins un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine ou un de ses fragments choisie parmi les protéines cibles SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 14 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N°25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Cet anticorps peut être ou non neutralisant, c'est-à-dire capable ou non d'inhiber l'activité de la protéine d'intérêt. Le ligand peut être choisi parmi toute molécule ou fragment molécule capable de se fixer aux protéines cibles, par exemple les récepteurs de ce protéines, les cofacteurs de ces protéines, les anticorps polyclonaux ou monoclonaux capables de se fixer aux protéines ou tout fragment de ces protéines.

25

30

Ces anticorps sont très utiles notamment pour permettent la mise en œuvre de compositions thérapeutiques car ils conduisent par exemple, à des réactions immunes, dirigées spécifiquement à l'encontre d'épitopes immunodominants ou contre des antigènes présentant une grande variabilité. On administre chez le patient soit des anticorps solubles neutralisants pour inhiber leur fonction, soit des anticorps solubles spécifiques pour éliminer le peptide par formation de complexes immuns. L'invention décrit l'utilisation d'anticorps capables de reconnaître spécifiquement au moins une protéine décrite dans la présente invention pour le traitement et /ou pour le suivi

thérapeutique de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques. Ces anticorps sont polyclonaux et de préférence monoclonaux. De préférence ces anticorps reconnaissent le site actif de la protéine et en se fixant, inhibe la fonction de la protéine. La capacité de l'anticorps à se fixer spécifiquement à la protéine est analysé par des techniques conventionnelle décrites, comme par exemple par des tests ELISA ou de Western blot en utilisant la protéine ou le peptide immunogène naturel ou synthétique. Le titre de l'anticorps est déterminé. La capacité de l'anticorps à neutraliser la fonction de la protéine peut être analysée par différents moyen, par exemple en déterminant la diminution de l'activité de la protéine ou du peptide immunogène en présence de l'anticorps, de préférence en déterminant la diminution de l'activité gliotoxique en utilisant le test bio-essai in vitro.

10

15

20

25

30

Par exemple, les anticorps monoclonaux dirigés contre la protéine cible ou une partie de cette protéine sont produits par des techniques conventionnelles utilisées pour produire des anticorps contre des antigènes de surface Des souris ou des lapins sont immunisées (i) soit avec la protéine naturelle ou recombinante d'intérêt, (ii) soit . avec tout peptide immunogène de cette protéine d'intérêt, (iii) soit avec des cellules murines qui expriment la protéine ou le peptide d'intérêt et les molécules du CMHII. La lignée murine Balb/c est la plus fréquemment utilisée. L'immunogène est également un peptide choisi parmi les peptides définis à partir des séquences primaires des protéines d'intérêt. Par exemple, l'immunogène suivant a été préparé : les peptides SEQ ID N°s 58, 59, 60 issus de la séquence du précurseur du ganglioside GM2, les peptides SEQ ID N°s 61, 62 issus de la séquence de la saposine B et les peptides SEQ ID N°s 63, 64, 65 issus de la calgranuline B ont été couplé à de l'hémocyanine de Lymphet Keyhole, en abrégé peptide-KLH, comme support pour son utilisation en immunisation, ou couplé à de l'albumine de sérique humaine, en abrégé peptide-HSA. Les animaux ont été soumis à une injection de peptide-KLH ou de peptide-HSA en utilisant de l'adjuvant complet de Freund (IFA). Les sérums et les surnageants de culture d'hybridome issus des animaux immunisés avec chaque peptide ont été analysés pour la présence d'anticorps anti-protéines par un test ELISA utilisant les protéines initiales. Les cellules spléniques de ces souris ont par conséquent été récupérées et fusionnées avec des cellules de myélome. Le polyéthylèneglycol (PEG) est l'agent de fusion le plus fréquemment utilisé. Les hybridomes produisant les

anticorps les plus spécifiques et les plus sensibles sont sélectionnés. Les anticorps monoclonaux peuvent être produits *in vitro* par culture cellulaire des hybridomes produits ou par récupération de liquide d'ascite murin après injection intrapéritonéale des hybridomes chez la souris. Quel que soit le mode de production en surnageant ou en ascite, il importe ensuite de purifier l'anticorps monoclonal. Les méthodes de purification utilisées sont essentiellement la filtration sur gel échangeur d'ions ou par chromatographie d'exclusion, voire l'immunoprécipitation. Pour chaque anticorps il faut choisir la méthode qui permettra d'obtenir le meilleur rendement. Un nombre suffisant d'anticorps anti-protéines sont criblés dans des tests fonctionnels pour identifier les anticorps les plus performants pour fixer la protéine d'intérêt et/ou pour bloquer l'activité de la protéine d'intérêt. Les anticorps monoclonaux sélectionnés sont humanisés par des méthodes standard de « CDR grafting » (protocole réalisé par de nombreuses compagnies, sous forme de service). Ces anticorps humanisés peuvent être testés cliniquement chez le patient. L'efficacité de ces anticorps peut être suivie par des paramètres cliniques.

10

15

20

25

30

La production *in vitro* d'anticorps, de fragments d'anticorps ou de dérivés d'anticorps, tels que les anticorps chimères, produits par génie génétique, dans des cellules eucaryotes a été décrite (EP 120 694 ou EP 125 023) et est aussi applicable à la présente invention.

Utilisation de molécules inhibitrices des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, ladite composition comprenant (i) soit au moins une molécule inhibitrice de la fonction d'au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au

WO 01/05422 43 PCT/FR00/02057

moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, par exemple inhibitrice de l'activité gliotoxique, (ii) soit au moins une molécule régulatrice de l'expression d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, par exemple pour bloquer la transcription ou la traduction, (iii) soit au moins une molécule régulatrice du métabolisme d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEO ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, (iv) soit au moins une molécule régulatrice de l'expression et/ou du métabolisme d'un ligand d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEO ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au

10

15

20

30

moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, par exemple un récepteur ou un cofacteur. On peut penser que ces protéines de l'organisme humain peuvent être inhibées sans effet secondaire.

5

10

15

20

25

30

Un autre aspect important de l'invention concerne l'identification et l'évaluation de l'efficacité thérapeutique de substances naturelles et/ou synthétiques (i) capables de bloquer et/ou d'inhiber l'activité des protéines d'intérêt de l'invention et/ou de leur fragment : SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29 et/ou (ii) capables d'inhiber leur métabolisme tels les inhibiteurs du métabolisme correspondant, les inhibiteurs d'enzymes activées par les coenzymes, (iii) capables de réguler l'expression des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, (iv) capables d'inhiber la fonction et/ou l'expression des ligands des protéines d'intérêt SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences

peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, comme par exemple des récepteurs. Ces substances peuvent être utilisées dans des traitements prophylactiques et thérapeutiques de la maladie. L'invention concerne également des méthodes pour traiter et prévenir une maladie auto-immune, par exemple la SEP, en administrant des quantités effectives de ces substances. Les substances peuvent être des protéines, des anticorps, de petites molécules synthétiques ou naturelles, des dérivés des protéines identifiées dans cette invention, des lipides, des glycolipides etc... Les petites molécules peuvent être criblées et identifiées en grande quantité en utilisant des librairies combinatoires chimiques. L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques comprenant ces substances en association avec des carriers physiologiques acceptables, et des méthodes pour la préparation de médicaments à utiliser en thérapie ou en prévention de maladies auto-immunes dont la SEP en utilisant ces substances.

10

15

20

25

30

Pour identifier des molécules inhibitrices de faible poids moléculaire comme des drogues candidates pour les maladies dégénératives et/ou neurologiques et/ou auto-immunes, telles que la sclérose en plaques, on utilise les tests et protocoles décrits dans précédemment et dans les demandes de brevet incorporés à titre de référence, en utilisant des échantillons prélevés du patient non traité ou traité, du modèle animal non traité ou traité, ou de tissus du modèle animal non traité ou traité. Cet aspect de l'invention inclue également un procédé pour identifier des substances capables de bloquer ou d'inhiber l'activité des protéines d'intérêt, comprenant l'introduction de ces substances dans un test in vitro ou dans un modèle animal in vivo. Les molécules sélectionnées sont testées à différentes concentrations. Ces inhibiteurs sont aussi testés dans des essais de toxicité et pharmacocinétique pour savoir si ils peuvent représenter des drogues candidates valables. Les substances testées pour l'inhibition ou le blocage des activités protéiques ou de l'expression des protéines, dans ces procédures de criblage peuvent être des protéines, des anticorps, des fragments d'anticorps, de petites molécules synthétiques ou naturelles, des dérivés des protéines d'intérêt, etc Les petites molécules peuvent être criblées et identifiées en grande quantité en utilisant des librairies combinatoires chimiques.

A titre d'exemple, on peut citer comme substances inhibitrices :

Les inhibiteurs des protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24), les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les inhibiteurs des fragments desdites protéines. Ces inhibiteurs peuvent être compris dans une composition prophylactique et thérapeutique, en particulier pour le traitement de la sclérose en plaques. Par exemple, la lycorine, alcaloïde extrait de Amaryllidaceae (ex: Crinum Asiaticum) est utilisée in vitro à une concentration comprise entre 0.1 et 0.5 µg /ml et in vivo à une concentration comprise entre 0.1 et 1 mg/kg/jour. Par exemple, le Rolipram (nom commercial) et l'Ibudilast (nom commercial), qui sont deux molécules de la même famille des inhibiteurs des phosphodiestérases 4(PDE4) sont utilisées in vitro à des concentrations comprises entre 1 et 10 µM/l et in vivo à des concentrations comprises entre environ 10 mg/kg/jour.

- A partir des séquences d'acides aminés des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24_et des séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), il est évident que l'on peut déduire les séquences nucléotidiques ADN et ARN (SEQ ID N° 30, 31, 42, 53) correspondant aux protéines d'intérêt et les séquences codant pour les protéines de la famille de ces protéines d'intérêt (par exemple SEQ ID N° 32 à 41, SEQ ID N° 43 à 52, SEQ ID N° 54 à 57, SEQ ID N° 66 à 67), en tenant compte du code génétique et de sa dégénérescence. Ainsi la présente invention concerne l'utilisation de ces séquences nucléotidiques sous forme :
 - de séquences anti-sens,

5

10

15

20

25

30

- de séquences codant pour un gène thérapeutique,

WO 01/05422 47 PCT/FR00/02057

- de séquences pouvant être contenue dans un vecteur pour la réalisation de transformation cellulaire ex vitro et/ou in vivo (thérapie génique).

Utilisation d'acides nucléiques déduits des séquences en acides aminés des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention; acides nucléiques antisens et/ou codant pour un gène thérapeutique.

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, en particulier la sclérose en plaques, la composition comprenant (i) soit au moins une séquence d'acide nucléique capable de s'hybrider à une séquence d'acides nucléiques codant pour les protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences pentidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEO ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s), (ii) soit au moins une séquence d'acide nucléique comprenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique codant pour les protéines ou un fragment de protéines (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24), les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et des éléments assurant l'expression dudit gène in vivo dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par ladite séquence nucléique.

Par séquence d'acide nucléique, on entend un fragment d'ADN et/ou d'ARN, double brin ou simple brin, linéaire ou circulaire, naturel et isolé ou de

WO 01/05422 48 PCT/FR00/02057

synthèse, désignant un enchaînement précis de nucléotides, modifiés ou non, permettant de définir un fragment ou une région d'un acide nucléique choisi dans le groupe consistant en un ADNc; un ADN génomique; un ADN plasmidique; un ARN messager. Ces séquences d'acides nucléiques sont déduites de la séquence d'acides aminés des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEO ID N° 1 à 29, en utilisant le code génétique. En raison de la dégénérescence du code génétique l'invention englobe également des séquences équivalentes ou homologues. Ces séquences définies permettent à l'homme de l'art de définir lui-même les acides nucléiques adaptés.

10

15

20

30

Aussi, la présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques comprenant au moins une séquence d'acide nucléique capable de s'hybrider à une séquence d'acides nucléiques codant pour les protéines d'intérêt ou leur(s) fragment(s) (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

L'invention consiste à définir et utiliser des molécules d'acides nucléiques complémentaires des séquences ADN et/ou ARN codant pour les protéines d'intérêt ou leur(s) fragment(s). Ces fragments correspondent à des molécules anti-sens ou ribozyme et peuvent être synthétisés à l'aide de synthétiseurs automatiques, tels que

ceux commercialisés par la société Applied Biosystem. L'invention décrit l'utilisation de ces acides nucléiques capables de s'hybrider dans des conditions stringentes à l'ADN ou/et ARN codant pour les protéines de l'invention ou pour leu(s) fragment(s). Des conditions de stringence caractéristiques sont celles qui correspondent à une combinaison de la température et de la concentration saline choisie approximativement entre 12 à 20°C sous le Tm (« melting temperature ») de l'hybride à l'étude. De telles molécules sont synthétisées et peuvent être marquées en utilisant des méthodes de marquage conventionnelles utilisées pour les sondes moléculaires, ou peuvent être utilisées comme amorces dans les réactions d'amplification. Les séquences qui présentent au moins 90% d'homologie par rapport à une séquence de référence font également partie de l'invention, de même que les fragments de ces séquences qui présentent au moins 20 nucléotides et de préférence 30 nucléotides contigus homologues par rapport à une séquence de référence. Afin de réduire la proportion de peptides naturels ou variants, il est possible d'envisager une approche anti-sens et/ou ribozyme. Une telle approche est largement décrite dans la littérature. Bien entendu, de telles molécules anti-sens peuvent constituer en tant que telles des vecteurs. On peut également utiliser des vecteurs qui comprennent une séquence d'acides nucléique qui code pour un anti-sens.

10

15

20

25

30

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, ladite composition comprenant au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments assurant l'expression dudit gène *in vivo* dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par ladite séquence nucléique.

Ces séquences d'acides nucléiques et/ou vecteurs (anti-sens ou codant pour une protéine ou un fragment d'une protéine) permettent de cibler les cellules dans lesquelles le peptide est exprimé, telles que les cellules macrophages : (i) soit par l'utilisation d'une molécule de ciblage introduite sur le vecteur, (ii) soit par l'utilisation d'une propriété particulière de ces cellules.

Utilisation de vecteurs comprenant un gène d'intérêt thérapeutique correspondant aux gènes des protéine d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées à la prévention et au traitement de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telles que la sclérose en plaques, la composition comprenant une séquence d'acide nucléique comprenant un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments d'expression dudit gène d'intérêt. Les gènes peuvent être non mutés ou mutés. Ils peuvent également consister en des acides nucléiques modifiés de sorte qu'il ne leur est pas possible de s'intégrer dans le génome de la cellule cible ou des acides nucléiques stabilisés à l'aide d'agents, tels que la spermine.

Un tel gène d'intérêt thérapeutique code notamment :

10

20

25

30

- (i) soit au moins pour une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au 15 rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s),
 - (ii) soit au moins pour tout ou partie d'un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine ou un fragment de protéine choisi parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEO ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Il peut notamment s'agir d'anticorps transmembranaire natif, ou de fragment ou dérivé d'un tel anticorps, pour autant que

ledit anticorps, fragment ou dérivé d'anticorps soit exprimé à la surface de la cellule cible du mammifère génétiquement modifiée et soit capable de se fixer à un polypeptide présent à la surface d'une cellule effectrice cytotoxique ou d'un lymphocyte T helper impliqué dans le procédé d'activation d'une telle cellule,

-5

10

15

20

25

(iii) soit au moins pour une molécule inhibitrice d'au moins une protéine ou de ses fragments, ladite protéine étant choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29; les protéines inhibitrices de la fonction et/ou du métabolisme et/ou de la fixation des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29,

(iv) soit au moins pour un ligand ou toute partie d'un ligand capable de se fixer à au moins une protéine ou un fragment de protéine choisi parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9,17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 %

d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et/ou d'inhiber sa fonction.

5

10

15

20

25

30

Plus particulièrement, par fragment d'anticorps, on entend les fragments F(ab)2, Fab', Fab, sFv (Blazar et al., 1997, Journal of Immunology 159: 5821-5833; Bird et al., 1988 Science 242 : 423-426) d'un anticorps natif et par dérivé on entend, par exemple, un dérivé chimérique d'un tel anticorps (voir par exemple les chimères des anticorps antiCD3 Souris/Homme dans Arakawa et al., 1996 J Biochem 120 : 657-662 ou les immunotoxines telles que sFv-toxine de Chaudary et al 1989, Nature 339 : 394-397). Par anticorps transmembranaire on entend un anticorps dont au moins la région fonctionnelle capable de reconnaître et de se fixer à son antigène spécifique est exprimée à la surface des cellules cibles pour permettre lesdites reconnaissance et fixation. Plus particulièrement, les anticorps selon la présente invention consistent en des polypeptides de fusion comprenant les amino acides définissant ladite région fonctionnelle et une séquence d'amino acides (polypeptide transmembranaire) permettant l'ancrage au sein de la double couche lipidique membranaire de la cellule cible ou à la surface externe de cette bi-couche. Les séquences nucléiques codant pour de nombreux polypeptides transmembranaires sont décrites dans la littérature. Selon un cas tout à fait avantageux, la séquence d'acide nucléique codant pour la chaîne lourde de l'anticorps est fusionnée avec la séquence d'acide nucléique codant pour undit polypeptide transmembranaire.

Par éléments assurant l'expression dudit gène in vivo on fait notamment référence aux éléments nécessaires pour assurer l'expression dudit gène après son transfert dans une cellule cible. Il s'agit notamment des séquences promotrices et/ou des séquences de régulation efficaces dans ladite cellule, et éventuellement les séquences requises pour permettre l'expression à la surface des cellules cibles dudit polypeptide. Le promoteur utilisé peut être un promoteur viral, ubiquitaire ou spécifique de tissu ou encore un promoteur synthétique. A titre d'exemple, on mentionnera les promoteurs tels que les promoteurs des virus RSV (Rous Sarcoma Virus), MPSV, SV40 (Simian Virus), CMV (Cytomegalovirus) ou du virus de la vaccine, les promoteurs du gène codant pour la créatine kinase musculaire, pour l'actine. Il est en outre possible de choisir une séquence promotrice spécifique d'un

type cellulaire donné, ou activable dans des conditions définies. La littérature procure un grand nombre d'informations relatives à de telles séquences promotrices.

Par ailleurs, ledit acide nucléique peut comprendre au moins deux séquences, identiques ou différentes, présentant une activité de promoteur transcriptionnel et/ou au moins deux gènes, identiques ou différents, situés l'un par rapport à l'autre de manière contiguë, éloignée, dans le même sens ou dans le sens inverse, pour autant que la fonction de promoteur transcriptionnel ou la transcription desdits gènes ne soit pas affectée.

De même dans ce type de construction d'acide nucléique, il est possible d'introduire des séquences nucléiques « neutres » ou introns qui ne nuisent pas à la transcription et sont épissées avant l'étape de traduction. De telles séquences et leurs utilisations sont décrites dans la littérature (référence : demande de brevet PCT WO 94/29471).

10

15

20

25

Ledit acide nucléique peut également comprendre des séquences requises pour le transport intracellulaire, pour la réplication et/ou pour l'intégration, pour la transcription et/ou la traduction. De telles séquences sont bien connues de l'homme de l'art.

Par ailleurs, les acides nucléiques utilisables selon la présente invention peuvent également être des acides nucléiques modifiés de sorte qu'il ne leur est pas possible de s'intégrer dans le génome de la cellule cible ou des acides nucléiques stabilisés à l'aide d'agents, tels que par exemple la spermine, qui en tant que tels n'ont pas d'effet sur l'efficacité de la transfection.

Selon un mode de réalisation de l'invention, la séquence d'acide nucléique est une séquence d'ADN ou ARN nue, c'est à dire libre de tout composé facilitant son introduction dans les cellules (transfert de séquence d'acide nucléique). Toutefois, selon un second mode de réalisation de l'invention, afin de favoriser son introduction dans les cellules cibles et afin d'obtenir les cellules génétiquement modifiées de l'invention, cette séquence d'acide nucléique peut être sous la forme d'un « vecteur », et plus particulièrement sous la forme d'un vecteur viral, tel que par exemple un vecteur adénoviral, rétroviral, un vecteur dérivé d'un poxvirus, notamment dérivé du virus de la vaccine ou du Modified Virus Ankara (MVA) ou d'un vecteur non viral tel que, par exemple, un vecteur consistant en au moins une dite séquence d'acide

nucléique complexée ou conjuguée à au moins une molécule ou substance porteuse sélectionnée parmi le groupe consistant en un amphiphile cationique, notamment un lipide cationique, un polymère cationique ou neutre, un composé polaire pratique notamment choisi parmi le propylène glycol, le polyéthylène glycol, le glycérol, l'éthanol, la 1-méthyl L-2-pyrrolidone ou leurs dérivés, et un composé polaire aprotique notamment choisi parmi le diméthylsulfoxide (DMSO), le diéthylsulfoxide, le di-n-propylsulfoxide, le diméthylsulfone, le sulfolane, la diméthylformamide, le diméthylacetamide, la tetraméthylurée, l'acétonitrile ou leurs dérivés. La littérature procure un nombre important d'exemples de tels vecteurs viraux et non viraux.

5

10

20

25

30

De tels vecteurs peuvent en outre et de préférence comprendre des éléments de ciblage pouvant permettre de diriger le transfert de séquence d'acide nucléique vers certains types cellulaires ou certains tissus particuliers tels que les cellules cytotoxiques et les cellules présentatrices de l'antigène). Ils peuvent également permettre de diriger le transfert d'une substance active vers certains compartiments intracellulaires préférés tel que le noyau, les mitochondries ou les peroxysomes, par exemple. Il peut en outre s'agir d'éléments facilitant la pénétration à l'intérieur de la cellule ou la lyse de compartiments intracellulaires. De tels éléments de ciblage sont largement décrits dans la littérature. Il peut par exemple s'agir de tout ou partie de lectines, de peptides, notamment le peptide JTS-1 (voir demande de brevet PCT WO 94/40958), d'oligonucléotides, de lipides, d'hormones, de vitamines, d'antigènes, d'anticorps, de ligands spécifiques de récepteurs membranaires, de ligands susceptibles de réagir avec un anti-ligand, de peptides fusogènes, de peptides de localisation nucléaire, ou d'une composition de tels composés.

Utilisation de cellules transformées in vivo après injection de vecteurs contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique défini à partir des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 %

d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinée à la prévention et au traitement de mammifères atteint de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, la composition comprenant au moins un vecteur contenant un gène thérapeutique comme décrit ci-dessous, capable d'être introduit dans une cellule cible *in vivo* et d'exprimer le gène d'intérêt thérapeutique *in vivo*. L'avantage de cette invention repose sur la possibilité de maintenir sur le long terme un niveau basal de molécules exprimées dans le patient traité. Des vecteurs ou acides nucléiques codant pour des gènes d'intérêt thérapeutique sont injectés. Ces vecteurs et acides nucléiques doivent être transportés jusqu'aux cellules cibles et transfecter ces cellules dans lesquelles ils doivent être exprimés *in vivo*.

5

10

15

20

25

30

L'invention concerne l'expression in vivo de séquences nucléotidiques et/ou de vecteurs tels que désignés dans le paragraphe précédent, c'est-à-dire des séquences correspondant à des gènes d'intérêt thérapeutique codant notamment :

- (i) soit au moins pour une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s),
- (i) soit au moins pour tout ou partie d'un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la

calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Il peut s'agir d'anticorps transmembranaire natif, ou de fragment ou dérivé d'un tel anticorps, pour autant que ledit anticorps, fragment ou dérivé d'anticorps soit exprimé à la surface de la cellule cible de mammifère génétiquement modifiée et en ce que ledit anticorps est capable de se fixer à un polypeptide présent à la surface d'une cellule effectrice cytotoxique ou d'un lymphocyte T helper et impliqué dans le procédé d'activation d'une telle cellule. Il peut s'agir de fragments d'anticorps exprimés par des cellules capables de sécréter lesdits anticorps dans la circulation sanguine d'un mammifère ou patient porteur des cellules génétiquement modifiées par le gène codant pour l'anticorps,

5

10

15

20

25

30

(ii) soit au moins pour une molécule inhibitrice d'au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEO ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29; protéine inhibitrice de la fonction et/ou du métabolisme et/ou de la fixation des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8,9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement

au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29,

(iii) soit au moins pour un ligand ou toute partie du ligand capable de se fixer sur au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les sequences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et/ou d'inhiber sa fonction.

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, il s'agit d'utiliser la thérapie génique de manière à diriger la réponse immune contre la protéine, le peptide ou la molécule d'intérêt cible, c'est-à-dire contre toute protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23. SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, leur(s) fragment(s) et/ou contre toute molécule inhibitrice de la fonction et/ou de l'expression et/ou du métabolisme desdites protéines d'intérêt, et/ou des ligands desdites protéines comme par exemple les récepteurs. Pour cela il est évident que les cellules à cibler pour la transformation avec un vecteur sont des cellules appartenant au système immun, soit des cellules de type lymphocytes (CD4/CD8), soit des cellules présentatrices de l'antigène (cellules dendritiques, macrophages, ...).

Selon un mode de réalisation particulier, on modifie génétiquement, notamment in vivo, les cellules présentatrices de l'antigène (CPA). Les CPA comme les

macrophages, les cellules dendritiques. les microgliocytes, les astrocytes jouent un rôle dans l'initiation de la réponse immune. Elles sont les premiers composants cellulaires qui capturent l'antigène, l'apprête dans la cellule et expriment des molécules du CMHI et CMHII transmembranaires impliquées dans la présentation de l'immunogène aux cellules T CD4+ et CD8+, elles produisent des protéines accessoires spécifiques qui participent à l'activation des calules T (Debrick et al.; 1991, J. Immunol 147 : 2846; Reis et al., 1993, J Ep Med 178 : 509 ; Kovacsovics-bankowski et al., 1993, PNAS 90 : 4942; Kovacsovics-bankowski et al., 1995 Science 267 : 243 ; Svensson et al., 1997, J Immunol 158 : 4229 ; Norbury et al.; 1997, Eur J Immunol 27 : 280). Pour une vaccination, il peut être avantageux de disposer d'un système de thérapie génique qui peut cibler le transfert de gène dans de telles cellules APC, c'est-à-dire un gène qui code pour un polypeptide qui peut, après sa production intracellulaire et son « processing », être présenté aux cellules CD8+ et/ou CD4+ par les molécules des complexes CMHI et CMHII respectivement à la surface de ces cellules.

5

10

15

20

25

30

On choisit d'exprimer à la surface des cellules CPA in vivo tout ou partie d'un anticorps et/ou d'un ligand comme par exemple un récepteur, capable de réagir avec la protéine ou le peptide cible choisis parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. De telles cellules vont alors spécifiquement phagocyter ladite protéine ou ledit peptide, le « processer » de façon à ce que des fragments de ce peptide soient présentés à la surface des cellules présentatrices de l'antigène.

La littérature propose un grand nombre d'exemples de gènes codant pour des anticorps capables de réagir avec des polypeptides ou récepteurs. Il est à la protée de l'homme de l'art d'obtenir les séquences d'acides nucléiques codant pour de tels anticorps. Citons par exemple les gènes codant pour les chaînes légère et lourde de

WO 01/05422 59 PCT/FR00/02057

l'anticorps YTH 12.5 (anti-CD3) (Routledge et al. 1991, Eur J Immunol 21: 2717-2725), de l'anti-CD3 selon Arakawa et al ; 1996, J. Biochem. 120 : 657-662. Les séquences d'acide nucléique de tels anticorps sont aisément identifiables à partir des bases de données communément utilisées par l'homme du métier. Il est également possible à partir d'hybridomes disponibles auprès de l'ATCC de cloner les séquences d'acides nucléiques codant pour les chaînes lourdes et/ou légères de ces différents anticorps par les méthodes d'amplification telles que la RT-PCR à l'aide d'oligonucléotides spécifiques ou les techniques mettant en œuvre des banques d'ADNc (Maniatis et al., 1982, Molecular cloning. A laboratory manual CSH Laboratory, Cold Spring Harbor, New York). Les séquences ainsi clonées sont alors disponibles pour leur clonage dans des vecteurs. Selon un cas préféré de l'invention, la séquence d'acide nucléique codant pour la chaîne lourde de l'anticorps est fusionnée par recombinaison homologue avec la séquence d'acide nucléique codant pour un polypeptide transmembranaire tel que la glycoprotéine rabique ou la gp160 (Polydefkis et al., 1990, J Exp Med 171 : 875-887). Ces techniques de biologie moléculaire ont été parfaitement bien décrites.

15

20

25

30

On choisit d'exprimer à la surface des cellules CPA in vivo des fragments immunogènes correspondant à au moins une protéines choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29. Pour cela, on peut choisir de faire exprimer par le vecteur soit le polypeptide complet soit de manière préféré des polypeptides sélectionnés pour réagir avec des ligands et/ou récepteurs spécifiques. Le peptide immunogène codé par le polynucléotide introduit dans la cellule du vertébré in vivo peut être produit et/ou sécrété, apprêté puis présenté à une cellule présentatrice de l'antigène (APC) dans le contexte des molécules du CMH. Les APC ainsi transférées in vivo induisent une réponse immune dirigée contre

l'immunogène exprimé in vivo. Les APC possèdent différents mécanismes pour capturer les antigènes : (a) la capture des antigènes par des récepteurs membranaires comme les récepteurs aux immunoglobulines (Fc) ou pour le complément disponibles à la surface des granulocytes, des monocytes ou macrophages permettant une délivrance efficace de l'antigène dans les compartiments intracellulaires après phagocytose médiée par les récepteurs. (b) l'entrée dans les APC par pinocytose en phase fluide, impliquant différents mécanismes : la micropinocytose c'est-à-dire la capture de petites vésicules (0.1 µm) par les puits recouverts de clathrine et la macropinocytose c'est-àdire la capture de plus grosses vésicules (avec une taille variant ente 0.5 µm et environ 6 μm) (Sallusto et al. 1995, J Exp Med 182 : 389-400). Tandis que la micropinocytose existe de façon constitutive dans toutes les cellules, la macropinocytose est limitée à des types cellulaires, comme par exemple les macrophages, les cellules dendritiques, les astrocytes, les cellules épithéliales stimulées par des facteurs de croissance (Racoosin et al., J Cell Sci 1992, 102: 867-880). Dans cette invention, on entend par cellules capables de macropinocytose, les cellules qui peuvent réaliser les événements décrits ci-dessus et les cellules qui peuvent capturer des macromolécules de préférence entre 0.5 µm et environ 6 µm dans le cytoplasme.

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, on modifie génétiquement notamment in vivo, les cellules effectrices cytotoxiques ou les lymphocytes T helper de façon à ce qu'elles expriment à leur surface un polypeptide correspondant aux protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, à des ligands desdites protéines, naturellement non exprimés par ces cellules, et capables d'induire le procédé d'activation de telles cellules, par l'introduction dans ces cellules de séquences d'acide nucléique renfermant le gène codant pour un tel polypeptide. Conformément à la présente invention, il est également possible de sélectionner une

séquence d'acide nucléique contenant un gène d'intérêt thérapeutique codant pour tout ou partie d'un anticorps dirigé contre une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, susceptible d'être exprimé à la surface des cellules cibles du patient à traiter, ledit anticorps étant capable de se fixer à un polypeptide naturellement non exprimé par ces cellules effectrices cytotoxiques ou lymphocytes T helper.

10

15

20

25

30

Par cellules effectrices cytotoxiques, on entend désigner les macrophages, les astrocytes, les lymphocytes T cytotoxiques (TCL) et les cellules tueuses (NK) ainsi que leurs dérivés telles que par exemple les LAK (Versteeg 1992 Immunology today 13: 244-247; Brittende et al 1996, Cancer 77: 1226-1243). Par 'lymphocytes T helper' on entend désigner notamment les CD4 qui permettent après activation la sécrétion de facteurs d'activation des cellules effectrices de la réponse immune. Les polypeptides et notamment les récepteurs exprimés à la surface de ces cellules et qui sont impliqués dans l'activation de telles cellules consistent notamment en tout ou partie du complexe TCR ou le CD3, tout ou partie des complexes CD8, CD4, CD28, LFA-1, 4-1BB (Melero et al., 1998, Eur J Immunol 28: 1116-1121), CD47, CD2, CD1, CD9, CD45, CD30, CD40, tout ou partie des récepteurs de cytokines (Finke et al., 1998, Gene therapy 5: 31-39), telles que IL-7, IL-4, IL-2, IL-15 ou GM-CSF, tout ou partie du complexe récepteur des cellules NK tel que par exemple NKAR, Nkp46, ..; (Kawano et al., 1998 Immunology 95:5690-5693; Pessino et al., 1998 J Exp Med188:953-960), Nkp44, tout ou partie des récepteurs de macrophages tels que par exemple le récepteur Fc (Deo et al., 1997, Immunology Today 18: 127-135).

De nombreux outils ont été développés pour introduire différents gènes hétérologues et/ou vecteurs dans des cellules, en particulier des cellules de mammifères. Ces techniques peuvent être divisées en deux catégories : la première

catégorie implique des technique physiques comme la micro-injection, l'électroporation ou le bombardement de particules. La seconde catégorie est basée sur l'utilisation de techniques en biologie moléculaire et cellulaire avec lesquelles le gène est transféré avec un vecteur biologique ou synthétique qui facilite l'introduction du matériel dans la cellule in vivo. Aujourd'hui, les vecteurs les plus efficaces sont les vecteurs viraux en particulier les adénoviraux et rétroviraux. Ces virus possèdent des propriétés naturelles pour traverser les membranes plasmiques, éviter la dégradation de leur matériel génétique et introduire leur génome dans le noyau de la cellule. Ces virus ont été largement étudies et certains sont déjà utilisés expérimentalement dans des applications humaines en vaccination, en immunothérapie, ou pour compenser des déficiences génétiques. Cependant cette approche virale a des limitations notamment due à la capacité de clonage restreinte dans ces génomes viraux, le risque de disséminer les particules virales produites dans l'organisme et l'environnement, le risque de mutagenèse artéfactuelle par insertion dans la cellule hôte dans le cas des rétrovirus, et la possibilité d'induire une forte réponse immune inflammatoire in vivo pendant le traitement, ce qui limite le nombre d'injections possibles (Mc Coy et al. 11995, Human Gene Therapy 6: 1553-1560; Yang et al., 1996 Immunity 1: 433-422). D'autres systèmes alternatifs à ces vecteurs viraux existent. L'utilisation de méthodes non virales comme par exemple la co-précipitation avec le phosphate de calcium, l'utilisation de récepteurs qui miment les systèmes viraux (pour un résumé voir Cotten et Wagner 1993, Current Opinion in Biotechnology, 4: 705-710), ou l'utilisation de polymères comme les polyamidoamines (Haensler et Szoka 1993, Bioconjugate Chem 4: 372-379). D'autres techniques non virales sont basées sur l'utilisation de liposomes dont l'efficacité pour l'introduction de macromolécules biologiques comme l'ADN, l'ARN des protéines ou des substances pharmaceutiques actives a été largement décrite dans la littérature scientifique. Dans ce domaine des équipes ont proposé l'utilisation de lipides cationiques ayant une forte affinité pour les membranes cellulaires et/ou les acides nucléiques. En fait, il a été montré qu'une molécule d'acide nucléique ellemême pouvait traverser la membrane plasmique de certaines cellules in vivo (WO 90/11092), l'efficacité étant dépendante en particulier de la nature polyanionique de l'acide nucléique. Dès 1989 (Felgner et al., Nature 337 : 387-388) les lipides cationiques ont été proposés pour faciliter l'introduction de larges molécules

10

15

20

25

30

anioniques, ce qui neutralise les charges négatives de ces molécules et favorise leur introduction dans les cellules. Différentes équipes ont développés de tels lipides cationiques : le DOTMA (Felgner et al., 1987, PNAS 84 : 7413-7417), le DOGS ou Transfectam™ (Behr et al., 1989, PNAS 86 : 6982-6986), le DMRIE et le DORIE (Felgner et al., 1993 methods 5 : 67-75), le DC-CHOL (Gao et Huang 1991, BBRC 179 : 280-285), le DOTAP™ (McLachlan et al., 1995, Gene therapy 2 : 674-622) ou la Lipofectamine™, et les autres molécules décrites dans les brevets WO9116024, WO9514651, WO9405624. D'autres groupes ont développés des polymères cationiques qui facilitent le transfert de macromolécules en particulier des macromolécules anioniques dans les cellules. Le brevet WO95/24221 décrit l'utilisation de polymères dendritiques, le document WO96/02655 décrit l'utilisation du polyéthylèneimine ou polypropylèneimine et les document US-A-5595897 et FR 2719316, l'utilisation des conjugués polylysine.

5

10

15

20

. 25

30

.....

Etant donné que l'on souhaite obtenir *in vivo* une transformation ciblée vers un type cellulaire donné, il est évident que le vecteur utilisé doit pouvoir être luimême « ciblé », comme décrit ci dessus.

Utilisation de cellules transformées *in vitro* ou *ex vivo* avec des vecteurs contenant un gène d'intérêt thérapeutique défini par rapport aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16. SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinée à la prévention et au traitement de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, la composition comprenant au moins une cellule, notamment une cellule ne produisant pas naturellement des anticorps, sous une forme permettant leur

5

10

15

20

25

30

administration dans l'organisme d'un mammifère, humain ou animal, ainsi qu'éventuellement leur culture préalable, ladite cellule étant génétiquement modifiée in vitro par au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène codant in vivo pour :

(i) au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 98 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et tout fragment

(ii) au moins un peptide défini à partir de la séquence primaire d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23. SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29,

(iii) au moins toute molécule inhibitrice de la fonction et/ou de la fixation et/ou de l'expression de ces protéines.

(iv) au moins un peptide issu de la séquence primaire d'une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de

protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et capable de se fixer sur au moins une glycoprotéine du CMHI,

5

10

15

20

25

30

(v) au moins tout anticorps et toute partie d'anticorps capables de se fixer à au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

Plus particulièrement, ladite cellule cible provient soit du mammifère à traiter, soit d'un autre mammifère que celui à traiter. Dans ce dernier cas, il convient de noter que ladite cellule cible aura subi un traitement la rendant compatible avec le mammifère à traiter. Par « mammifère » on entend, de préférence, un mammifère humain. Ces cellules sont établies en lignées cellulaires et sont préférentiellement CMHII+ ou CMHII+-inductibles comme les lymphocytes, les monocytes, les astrocytes, les oligodendrocytes.

L'invention concerne également les cellules modifiées et un procédé de préparation d'une cellule telle que décrite ci dessus caractérisé en ce que l'on introduit dans une cellule de mammifère ne produisant pas naturellement d'anticorps, par tout moyen approprié, au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments assurant l'expression dudit gène dans ladite cellule, ledit gène d'intérêt thérapeutique contenant une séquence d'acide nucléique codant pour une molécule ou un fragment de molécule in vivo, comme décrit

juste ci-dessus. Plus particulièrement, elle concerne des cellules procaryotes, des cellules de levure et des cellules animales, en particulier des cellules de mammifères transformées par au moins une séquence nucléotidique et/ou un vecteur tel que décrit précédemment.

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, les cellules (cellules dendritiques, macrophages, astrocytes, lymphocytes T CD4+, lymphocytes T CD8+,) du patient ou allogéniques sont placées en contact d'une préparation purifiée du polypeptide cible, celui-ci étant internalisé, apprêté et présenté à la surface cellulaire associé aux molécules du CMHI et/ou CMHII et ainsi induire une réponse immune spécifique contre le peptide. Les cellules « activées » sont ensuite administrées au patient chez lequel elles vont induire une réponse immune spécifique des antigènes (on utilise une voie naturelle de la réponse immune, mais on contrôle ce que la cellule présentatrice de l'antigène va présenter)

Selon un mode de réalisation particulier, les cellules présentatrices d'antigène (cellule dendritique, macrophage, astrocytes,...) sont modifiées *in vitro* pour exprimer les antigènes dans la cellule transformée qui vont s'associer aux molécules du CMHI et/ou CMHII et être présentées à la surface des cellules pour induire chez le patient chez lequel on administre la cellule modifiée une réaction immune parfaitement ciblée.

Toutes les approches vaccinales ne sont pas toujours satisfaisantes et conduisent par exemple à des réactions immunes limitées dirigées uniquement à l'encontre d'épitopes immunodominants ou contre des antigenes présentant une grande variabilité. De même la présentation incorrecte des antigenes par les glycoprotéines du système CMH à la surface des cellules, ne permet pas de développer chez le patient traité une immunité anti-protéine d'intérêt convenable. Afin de pallier ces problèmes, certains auteurs ont proposé dans le cadre de tels procédés vaccinaux, de sélectionner les fragments minimaux antigéniques correspondant aux portions de peptide susceptibles d'être reconnus spécifiquement par les lymphocytes T cytotoxiques, de les exprimer dans les cellules afin qu'ils s'associent aux molécules du CMHI et soient présentés à la surface des cellules pour induire chez le patient traité une réaction immunitaire parfaitement ciblée (Toes et al. 1997, PNAS 94 : 14660-14665). Plus particulièrement, il a été montré que des épitopes de très petites tailles (variant de 7 à

environ 13 acides aminés) qui sont exprimés à partir de minigènes introduits dans un virus de la vaccine, pouvaient induire une immunisation de type cellulaire. Il a par ailleurs été montré que plusieurs minigènes pouvaient être exprimés conjointement à partir d'un même vecteur (cette construction particulière est appelée « string of beads »). Une telle construction présente l'avantage d'induire une réaction immune de type CTL synergique (Whitton et al ;, 1993 J. of Virology 67 : 348-352).

Protocole de mise en contact des cellules et du fragment antigénique :

La présentation des fragments antigéniques par les molécules CMHI repose sur un procédé intracellulaire identifié (voir Groettrup et al., 1996 Immunology Today 17: 429-435 pour une revue) au cours duquel des peptides antigéniques de très courtes tailles (environ 7-13 acides aminés) sont produits par dégradation d'un polypeptide plus complexe contre lequel la réaction immune finale sera dirigée. Ces courts peptides sont ensuite associés aux molécules du CMHI ou du CMHII pour former un complexe protéique qui est transporté à la surface cellulaire afin de présenter lesdits peptides aux lymphocytes T cytotoxiques circulants ou aux lymphocytes T helper circulants, respectivement. Il convient en outre de noter que la spécificité des molécules CMH I ou CMH II vis-à-vis des peptides antigéniques varie en fonction des molécules CMH I ou CMH II (exemple pour le CMHI: HLA-A, HLA-B, ...) et de l'allèle (exemple pour le CMH I: HLA-A2, HLA-A3, HLA-A11) considérés. Au sein d'une même espèce animale, d'un individu à l'autre, il existe une grande variabilité des gènes codant pour les molécules du système CMH (à ce sujet, voir notamment George et al., 1995, Immunology Today 16: 209-212).

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, les cellules, telles que les cellules dendritiques, les macrophages, les astrocytes, les lymphocytes T CD4+, les lymphocytes T CD8+, sont modifiées de manière à exprimer à leur surface des anticorps spécifiques du peptide ciblé. Le peptide est neutralisé par les anticorps exprimés à la surface des cellules. Ces cellules sont de préférence immunes, de préférence du patient, de préférence cytotoxiques, modifiées pour exprimer tout ou partie d'un anticorps spécifique du polypeptide cible.

Isolement de cellules mononucléées à partir de sang périphérique :

En 1968, Boyum décrivit une technique rapide qui permet par centrifugation du sang sur gradient de densité, de séparer les cellules mononucléées (lymphocytes et monocytes) avec un bon rendement (rendement théorique 50 %, c'est-à-dire 10° cellules /ml de sang). 50 ml de sang périphérique prélevés stérilement dans des tubes héparinés sont centrifugés 20 minutes à 150g à 20°C. Les cellules récupérées sont diluées dans deux volumes de sang périphérique initial de PBS stérile. 10 ml de cette suspension sont déposés sur 3ml d'une solution de Ficoll-Hypaque (milieu de séparation des lymphocytes, Flow). Après centrifugation pendant 20 minutes à 400g et 20°C sans freinage de décélération, les cellules mononucléées sédimentent à l'interface PBS-Ficoll, en une couche dense, opalescente, alors que la quasi-totalité des globules rouges et des polynucléaires sédimentent au fond du tube. Les cellules mononucléées sont récupérées et lavées en PBS stérile.

5

10

15

20

25

30

Internalisation des antigènes par les cellules présentatrices de l'antigène :

Traitement préalable des cellules présentatrices de l'antigène : les cellules présentatrices de l'antigène sont préalablement lavées avec un tampon PBS-BSA à 0.5% (p/v) puis énumérées puis elle sont préincubées en présence de différents inhibiteurs de réduction trois fois en PBS-BSA 0.5% contenant de 10 µM à 10 mM final de DTNB (acide 5,5'-dithio-bis-2-nitrobenzoïque) ou de NEM (N-éthylmaléimide). Les étapes ultérieures de fixation d'antigènes à la surface cellulaire ou d'internalisation d'antigènes se réalisent aussi en présence des différentes concentrations d'inhibiteurs.

Protocole d'internalisation des antigènes par les cellules présentatrices de l'antigène :

8.10° cellules sont internalisées en présence de quantité saturante de protéines radiomarquées à l'iode 125 (1 μg) dans des micropuits dans 70 μl. Après une heure d'incubation à 4°C sous agitation, les antigènes sont fixés à la surface des cellules. La suspension cellulaire est lavée deux fois en PBS-BSA et les culots cellulaires sont repris dans 70 μl de tampon et incubées à 37°C pendant différentes périodes allant jusqu'à 2 heures. Cellules et surnageants sont séparés par centrifugation à 800g pendant 5 minutes 4°C. Pour des plus longues périodes d'incubation, l'étape préliminaire de préfixation des antigènes à la surface des cellules est supprimée. Les cellules sont diluées dans un milieu RPMI-10% SVF en présence de 20 mM Hépès, à 10°cellules /ml. Les cellules sont incubées en présence d'un excès d'antigène pendant

différentes périodes à 37° C (1 µg de molécules /5.10⁷ cellules monocytes/macrophages ou /10⁸ cellules B-EBV).

Tous les agents thérapeutiques définis dans le cadre de la présente invention sont utilisés pour prévenir et/ou traiter une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, seuls ou en combinaison. Ils peuvent être utilisés également pour évaluer leur efficacité in vitro ou in vivo.

Administration chez l'homme des agents thérapeutiques:

10

15

20

25

30

Le matériel biologique selon l'invention peut être administré in vivo notamment sous forme injectable. On peut également envisager une injection par voie épidermique, intraveineuse, intra-artérielle, intramusculaire, intracérébrale par seringue ou tout autre moyen équivalent. Selon un autre mode de réalisation par administration orale ou tout autre moyen parfaitement connu de l'homme de l'art et applicable à la présente invention. L'administration peut avoir lieu en dose unique ou répétée, une ou plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. La voie d'administration et le dosage les mieux appropriés varient en fonction de différents paramètres tels que par exemple l'individu ou la maladie à traiter, du stade et/ou de l'évolution de la maladie, ou encore de l'acide nucléique et/ou de la protéine et/ou peptide et/ou molécule et/ou cellule à transférer ou de l'organe/tissus cible.

Pour la mise en œuvre du traitement du mammifère mentionné dans la présente invention, il est possible de disposer de compositions pharmaceutiques comprenant un matériel biologique tel que précédemment décrit, avantageusement associé avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable pour l'administration à l'homme ou à l'animal. L'utilisation de tels supports est décrite dans la littérature (voir par exemple Remington's Pharmaceutical Sciences 16th ed. 1980, Mack Publishing Co). Ce véhicule pharmaceutiquement acceptable est préférentiellement isotonique, hypotonique ou présente une faible hypertonicité et a une force ionique relativement basse, tel que par exemple une solution de sucrose. Par ailleurs, ladite composition peut contenir des solvants, des véhicules aqueux ou partiellement aqueux tels que de l'eau stérile, libre d'agents pyrogène et des milieux de dispersion par exemple. Le pH de ces compositions pharmaceutiques est convenablement ajusté et tamponné selon les techniques conventionnelles.

5

10

15

20

25

30

La figure 1 représente la séquence en amino acides de la protéine GM2AP, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides GM2AP.

70

La figure 2 représente la séquence en amino acides de la protéine MRP14, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides MRP14.

La figure 3 représente la séquence en amino acides de la protéine Saposine B, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides Saposine B.

La figure 4 représente le dosage de la protéine MRP8 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS), n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 5 représente le dosage de la protéine MRP14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 6 représente le dosage de la protéine MRP8/14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 7 représente les concentrations moyennes des protéines MRP8, MRP14, MRP8/14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 8 représente le dosage de la protéine GM2AP (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie. MS

signifie SEP, OND signifie AMN et Healthy signifie prélèvements de témoins supposés sains (TS).

La figure 9 représente le dosage de la protéine Saposine B (µg/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie. MS signifie SEP, OND signifie AMN et Healthy signifie prélèvements de témoins supposés sains (TS).

5

10

15

20

25

30

La figure 10 représente la co-détection des protéines Saposine B (µg/ml - en ordonnée) et GM2AP (ng/ml - en abscisse) dans des échantillons d'urine de patients SEP, de témoins supposés sains et de patients atteints d'autres maladies neurologiques et la corrélation observée entre les taux des deux protéines.

La figure 11 représente : figure 11A, le dosage de la protéine GM2AP en ng/ml dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée) ; figure 11B le dosage de la protéine Saposine B en µg/ml dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 12 représente le produit des concentrations des protéines GM2AP et saposine B en ngxµg/ml² dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 13 : figure 13A, le dosage de la protéine GM2AP en ng/ml dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée) ; figure 13B le dosage de la protéine Saposine B en µg/ml dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 14 représente le produit des concentrations des protéines GM2AP et saposine B en ngxµg/ml² dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 15 représente la corrélation entre les concentrations de GM2AP en ng/ml (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de patients SEP et de témoins.

La figure 16 représente la corrélation entre les concentrations de Saposine B en µg/ml (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de patients SEP et de témoins.

La figure 17 représente la corrélation entre le produit des concentrations de GM2AP et Saposine B en ngxµg/ml² (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de patients SEP et de témoins.

La figure 18 représente la corrélation entre les concentrations en GM2AP (ng/ml - en ordonnée gauche), les concentrations en Saposine B (µg/ml - ordonnée droite) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (abscisse). Deux droites de corrélation estimées sont représentées sur le graphe. Les lignes en gras sont relatives aux concentrations en saposine B; les lignes en noir clair sont relatives aux concentrations en GM2AP.

Exemples:

20

15

10

Exemple 1: Recueil et pool d'urines.

Des échantillons d'urine de volumes différents ont été prélevés à partir d'individus sains (SEP négatifs) n'ayant a priori aucune maladie neurologique ou auto-immune. L'activité toxique de chaque prélèvement vis à vis de cellules astrocytaires murines a été testée *in vitro* en utilisant le test MTT. Au total un pool de 20 litres d'urine a été constitué (pool SEP négatif). Parallèlement, des échantillons d'urine de volumes différents ont été prélevés à partir d'individus atteints de sclérose en plaques (SEP positifs) à différents stade de la maladie. L'activité toxique de chaque prélèvement vis à vis de cellules astrocytaires murines a été testée *in vitro* en utilisant le test MTT. Au total un pool de 80 litres d'urine a été constitué (pool SEP positif).

30

Exemple 2 : Purification des protéines urinaires.

Les pools d'urine SEP positif et SEP négatif, recueillis et testés selon l'exemple 1, ont été purifiés pour obtenir une concentration en protéines élevée et éliminer au maximum les protéines de haut poids moléculaire.

Précipitation : des précipitations au sulfate d'ammonium (Prolabo - réf. 21 333 365) ont été effectuées sur les pools d'urine SEP positif et SEP négatif. Le pourcentage de 60 % de sulfate d'ammonium saturé pour 40 % d'urine, soit 390 grammes de sulfate d'ammonium par litre d'urine a été utilisé. Chaque pool est réparti en fractions de 1,8 litres dans des flacons de 2 litres pour améliorer la précipitation. La précipitation a été effectuée durant 2 x 8 heures, à température ambiante, sous agitation douce. Après centrifugation des pools d'urine à 3 000 tpm pendant 10 min., à une température de 10°C, le culot obtenu est repris dans un tampon Tris 20 mM contenant du CaCl₂ 1 mM et de l'urée à 0,25 M. Le mélange a ensuite été centrifugé à 3 000 tpm pendant 10 min. Le sumageant contient les protéines concentrées. Il est soit utilisé immédiatement pour l'étape suivante, soit congelé si l'étape suivante ne peut être effectuée en continu.

10

15

20

25

30

Chromatographie par échange d'ions : la solution contenant les protéines a ensuite été passée sur un gel DEAE fast Flow (commercialisé par PHARMACIA). Cette étape est effectuée à basse pression sur une colonne PHARMACIA remplie de gel. Les tampons sont amenés sur la colonne par une pompe péristaltique qui permet un débit régulier. Le tampon d'équilibration de la colonne est le tampon Tris 20 mM, pH 7. La fraction correspondant au surnageant de précipitation et contenant une quantité de sels trop élevée est dialysée contre ce tampon avant dépôt sur la colonne. Une élution par un gradient salin permet de récupérer les protéines. Le gradient d'élution est effectué par palier de NaCl 100, 200, 300, 500 mM dans le tampon d'équilibration de la colonne. Les fractions d'élution sont testées par le test MTT et ne seront conservées que les fractions positives, soit la fraction éluée à 200 Mm NaCl. Ces fractions pourront être traitées immédiatement ou conservées à l'état lyophilisé.

Purification: Une chromatographie d'exclusion stérique basée sur la différence de taille et de forme des protéines à éluer a été utilisée. La fraction correspondant à l'élution 200 mM NaCl est déposée sur la colonne. Au cours de l'élution, les protéines de faible masse moléculaire sont retenues et donc éluées plus tardivement que les grosses molécules. Les purifications ont été effectuées sur HPLC

avec une colonne TosoHaas TSK Prep G 3000 SW, d'un diamètre de 21,5 mm et d'une longueur de 300 mm, la limite d'exclusion en masse moléculaire est de 500 000 daltons. Le tampon d'élution utilisé contient du phosphate 100 mM, du sulfate de sodium 100 mM, à pH 6,8. La séparation du mélange de protéines a été effectué en 60 min. Seule la fraction correspondant à une masse de 15-20 000 daltons a été conservée. Cette fraction est dialysée dans un tampon Tris 20 mM contenant du CaCl₂ 0,2 mM, pH 7,2, puis lyophilisée.

5

10

15

20

25

30

A chaque étape, seules les fractions présentant une activité toxique significative ont été retenues pour l'étape suivante. Un contrôle de l'activité toxique des protéines a été effectué à chaque étape, à l'aide du test MTT. Seules les fractions présentant une activité toxique significative ont été retenues pour l'étape de purification supplémentaire décrite dans l'exemple 3.

Exemple 3 : Purification supplémentaire des protéines urinaires par chromatographie phase inverse.

Des pools d'urine provenant de patients SEP (pool SEP positif) et de patients non SEP (pool SEP négatif), obtenus après purification selon l'exemple 2, ont été repris dans de l'eau distillée, puis dilués avec une solution 0,2% TFA/10% acétonitrile pour obtenir une concentration finale d'environ 130 à 140 µg/ml.

La séparation par HPLC phase inverse C8 a été effectuée sur une colonne Brownlee Aquapore (nom commercial) commercialisée par la société Perkin Elmer (caractéristiques de la colonne : 300 angstroms/7 µm/(100x4,6) mm). Deux colonnes distinctes ont été utilisées respectivement pour les pools positif et négatif. Les injections ont été réalisées par multi-injections de 250 µl. Les protéines ont été éluées avec un gradient linéaire de 5% à 15% de tampon B en 5 min., puis de 15% à 100% de tampon B en 95 min., à un débit de 0,5 ml/min. Les tampons de séparation A et B utilisés sont respectivement le tampon 0,1% TFA (Pierce n° 28904)/ eau MilliQ et le tampon 0,09% TFA/80% acétonitrile (Baker). La détection a été effectuée par mesure de l'absorbance UV à 205 et 280 nm. La collecte des fractions a été effectuée en fractions de 1,5 ml et de 0,5-1 ml dans la zone d'intérêt. Les fractions ont été congelées après la collecte dans de la carboglace.

10

15

20

25

30

Les fractions collectées ont ensuite été séchées en speed vac et reprises dans 100 µl de 0,1% TFA/30% acétonitrile. 20µl des fractions ont été transférés dans des eppendorfs de 500 µl, séchés et lavés à deux reprises avec 100 µl d'eau MilliQ, puis séchés de nouveau.

L'activité toxique des protéines contenues dans chaque fraction recueillie après élution a été déterminée à l'aide du test MTT. Seule la fraction 21 présentant une activité toxique significative a été retenue. Le numéro de cette fraction correspond à l'ordre de l'élution en fonction des conditions d'élution énoncée dans cet exemple.

Exemple 4: Analyse des protéines obtenues par séparation sur HPLC sur gel SDS-TRICINE.

Le pool de collecte de la fraction 21 obtenue par HPLC, comme décrit dans l'exemple 3, et provenant de 20 injections du pool SEP positif, a été déposé sur un gel SDS-TRICINE 16% précoulé de 10 puits et de 1 mm d'épaisseur (commercialisé par la société Novex). Les conditions d'utilisation du gel correspondent à celles préconisées par le fournisseur. L'échantillon est repris dans 75 µl du tampon d'échantillon 1 fois concentré (SDS-TRICINE N° LC 1676, 1 ml deux fois concentré + 50μl de β-mercaptoéthanol (Pierce) dilué au 1/2 dans de l'eau) et 25μl de l'échantillon sont déposés sur le gel en trois fois. Le pool de collecte de la fraction 21 provenant de 6 injections du pool SEP négatif a été déposé sur le gel dans les mêmes conditions que celles décrites pour le pool SEP positif. La migration sur les deux gels a été effectuée en parallèle dans la même cuve de migration (XCELL II NOVEX (nom commercial)) à un voltage constant de 125 mV pendant 2 heures. La cuve est placée dans un bac contenant de la glace. Les gels ont été colorés directement après la migration par coloration au zinc/imidazole (kit de coloration 161-0440 commercialisé par la société BIORAD) pour obtenir une coloration négative réversible. Les bandes de protéines sont translucides sur fond opaque.

Exemple 5 : Digestion à la trypsine des bandes de gel.

Toutes les bandes de protéines visualisées dans les dépôts de la fraction 21 ont été découpées et soumises à une protéolyse par la trypsine.

Les bandes de gels sont découpées au scalpel en tranches de 1 mm et transférées dans des tubes eppendorfs. Les eppendorfs sont soumis à un pic de centrifugation pour faire tomber les morceaux de gel et après centrifugation 100 µl de tampon de lavage (100 Mm NH₄CO₃/50% CH₃CN) sont ajoutés aux morceaux de gel. Après 30 min. d'agitation à température ambiante, le surnageant est enlevé par fractions de 20 µl et l'étape de lavage est renouvelée deux fois. Les eppendorfs sont séchés pendant 5 min. en speed vac. 20 µg de trypsine (Modified sequenal grade PROMEGA V5111) sont repris dans 200 µl de tampon de digestion (5 mM TRIS, pH 8) et sont dissous pendant 30 min. à température ambiante, sous agitation intermittente et 20 à 30 µl de trypsine resuspendue sont ajoutés aux morceaux de gel. Les eppendorfs sont centrifugés et conservés en chambre chaude à 28°C pendant une nuit. Après digestion les bandes de gel peuvent être utilisées immédiatement pour les mesures de masse ou congelées pour usage ultérieur.

5

10

15

20

25

30

Exemple 6 : Digestion chimique au CNBR des bandes de gel.

Dans l'éventualité d'une protéine résistante aux clivages enzymatiques, en particulier à l'action de la trypsine comme décrit dans l'exemple 5, les bandes entre 16kD et 20kD ont été traitées avec du CNBR. Les bandes de gel, déjà utilisées pour les digestions avec la trypsine, sont séchées 5 à 10 min. en speed vac.

Une solution de CNBR (FLUKA) à 200 mg/ml a été préparée dans 70 % acide formique (BAKER). 20 µl de cette solution ont été utilisées pour réhydrater les morceaux de gel. La réaction s'est faite pendant 20 h à température ambiante et à l'obscurité. Les peptides sont extraits 3 fois 30 min. avec 100 µl de 0.1 % TFA / 60% Acétonitrile. Les solutions d'extraction sont réunies et concentrées à 20 µl. Ces échantillons sont dilués 5 fois dans 0,1 % TFA/eau. Les conditions de séparation sont celles décrites pour les peptides de la digestion avec la trypsine.

Exemple 7 : Analyse par spectrométrie MALDI-TOF.

30 μl de tampon d'extraction (2 % TFA/50 % acétronitrile) sont ajoutés aux échantillons. Les eppendorfs à analyser sont soumis à une centrifugation de 5 min., puis à une sonication de 5 min. et finalement à une centrifugation de 1 min.

Sur un disque en acier inoxydable, 14 dépôts de 0,5 μl de matrice (acide α-cyano-4-hydroxy-trans-cinnamique à saturation dans de l'acétone) sont réalisés. Une fine couche microcristalline uniforme est obtenue. 0,5 μl d'une solution de 2 % TFA/eau sont déposés sur cette sous-couche sur les 14 dépôts, puis 0,5 μl d'échantillon à analyser sont ajoutés. Dans cette goutte ainsi formée, 0,5 μl d'une solution à saturation d'acide d'acide α-cyano-4-hydroxy-trans-cinnamique dans 50 % acétonitrile/eau sont ajoutés. Après un séchage à température ambiante pendant 30 min., les dépôts cristallins sont lavés avec 2 μl d'eau qui sont immédiatement évacués par un souffle d'air. Tous les spectres sont obtenus sur un spectromètre de masse BRUKER BIFLEX (marque de commerce) équipé d'un réflectron. Les mesures (90 à 120 tirs laser sur l'ensemble du dépôt) sont accumulées pour obtenir un spectre de masse qui soit le plus représentatif de l'ensemble des peptides présents dans le sandwich matrice-échantillon. Pour chaque dépôt, une calibration avec les peptides de l'autolyse de la trypsine a été faite afin de pouvoir utiliser une précision de mesure inférieure à 100 ppm.

10

15

20

25

30

Les recherches dans les banques de données ont été exécutées dans MS-FIT PROTEINPROSPECTOR (http://prospector.ucsf.edu). Les paramètres communs, utilisés dans ces recherches, sont (1) base de données : NCBInr, (2) une tolérance de 100-50 ppm, (3) les cystéines ne sont pas modifiées, (4) les méthionines peuvent être oxydées, (5) gamme de poids moléculaire : 1000-100000 Da, (6) jusqu'à 3 sites de coupure peuvent être ignorés.

Exemple 8 : Séquençage N-terminal des peptides de digestion.

(i) Extraction et séparation par HPLC des peptides de digestion.

Après les mesures de masse sur la totalité de la digestion, le reste des peptides est extrait en 3 fois 30 min. dans un bain de sonication avec 0,1 % TFA/60 % acétonitrile. Les solutions d'extraction sont réunies et séchées jusqu'à 20 μl en speed vac. Après dilution dans 80 μl de tampon A (0,1 % TFA/eau), les extractions des bandes de gel, digérées avec de la trypsine, sont injectées sur une colonne C18/MZ-Vydac/(125x1,6)mm/5 μm. L'élution des peptides se fait à un débit de 150 μl/min. et dans un gradient allant de 5 % de tampon B (0,09 % TFA/80 % acétronitrile) à 40 % de tampon B en 40 min., puis de 40 % de tampon B à 100 % de tampon B en 10 min. La

détection est faite par mesure de l'absorbance UV à 205 nm. La collecte des pics est effectuée dans des tubes eppendorf de 500 µl. Les fractions sont conservées sur la glace et pour la bande de 18-20 kD du pool 21 SEP positif analysées par spectrométrie de masse MALDI-TOF.

(ii) Séquençage N-terminal.

5

10

15

20

25

30

Les fractions ne correspondant qu'à un seul pic de masse ont été analysées par dégradation d'Edman sur un séquenceur (Modèle 477A PERKIN ELMER/Applied Biosystems). Les conditions de séquençage sont celles décrites par le constructeur. Une micro cartouche a été utilisée pour le dépôt des échantillons et les PTH-AminoAcid sont identifiés avec un système HPLC online (Modèle 120A PERKIN ELMER/Applied Biosystems).

Le dépôt de la fraction à séquencer s'est fait en plusieurs dépôts de 15 μl avec des séchages intermédiaires. Le tube ayant contenu le peptide est lavé avec 15 μl d'acide formique 85 % (BAKER). Les séquences d'acides aminés correspondent toujours aux masses mesurées. Les peptides, dont les masses ne correspondent pas à la protéine principale identifiée, ont été séquencés en priorité. De cette manière, il a été possible d'identifier jusqu'à trois protéines dans une bande de gel.

Exemple 9 : Résultats et discussion.

Après HPLC inverse du pool témoin SEP négatif et du pool SEP positif, l'activité toxique de chaque fraction d'élution a été déterminée en utilisant le test MTT. Seule la fraction 21 du pool SEP positif présente une activité toxique *in vitro*. La fraction 21 du pool témoin SEP négatif ne présente aucune activité toxique. L'activité toxique de la fraction 21 du pool SEP positif a été confirmée *in vitro* par FACS, comme décrit dans la demande de brevet WO 98/11439 sur des cellules astrocytaires murines.

Le contenu protéique de la fraction 21 du pool témoin SEP négatif et du pool SEP positif a été observé après séparation sur gel SDS-TRICINE 16% et coloration du gel au zinc/imidazole. Des protéines de poids moléculaires apparents élevés ont été trouvées dans les deux fractions. Par contre cinq bandes différentes et de poids moléculaires apparents faibles ne sont visibles que dans la fraction 21 du pool SEP positif (bandes 8, 14, 18 et 20 kD). A chaque bande correspond au moins une protéine et des variants desdites protéines qui ont un poids moléculaire apparent proche

de celui de la protéine native. Ces séquences variantes présentent un pourcentage d'homologie ou d'identité avec les séquences natives d'au moins 70%, de préférence d'au moins 80% et avantageusement d'au moins 98 %.

Les protéines d'intérêt de la fraction 21 du pool SEP positif ont ensuite été analysées par spectrométrie de masse et/ou séquençage et recherche d'homologie dans les banques de données. Les résultats montrent la présence de cinq bandes de protéines migrant entre 22 et 5 kD dans la fraction 21 du pool SEP positif et des variants desdites protéines.

5

10

15

20

25

Ces protéines sont le fragment C-terminal du Perlecan, qui commence à l'acide aminé 3464 et se termine à l'acide aminé 3707 de la séquence protéique complète, identifiée dans l'identificateur de séquences SEQ ID N° 2, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol dont la séquence est donnée en SEQ ID N° 4, le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 identifié en SEQ ID N° 8, la calgranuline B identifiée en SEQ ID N° 17 et la saposine B représentée en SEQ ID N° 24. Comme décrit ci dessus des homologues ou variants desdites protéines ont également été identifiés par séquençage. Ces séquences protéiques homologues ou variantes sont le produit de mutations au niveau des gènes codant pour lesdites protéines. A titre d'exemple, la SEQ ID N° 9 présente 99 % d'homologie ou d'identité avec la SEQ ID N° 8 du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 et le fragment de SEQ ID N° 9 qui commence à l'acide aminé 34 et se termine à l'acide aminé 202 présente 98,88 % d'homologie ou d'identité avec le fragment correspondant de la protéine native identifiée en SEQ ID N° 8.

Exemple 10 : Mise en évidence des protéines dans un échantillon urinaire.

Des échantillons d'urine provenant d'un individu SEP négatif et d'un patient SEP positif ont été prélevés. Ces échantillons d'urine ont été purifiés selon le protocole décrit précédemment. Les fractions d'élution finales 21 ont été analysées séparément par spectrométrie de masse. Le profil de masse de chaque fraction correspondant à chaque échantillon d'urine a été comparé au profil de masse obtenu pour les protéines identifiées dans les exemples précédents. Les résultats montrent que pour l'échantillon d'urine provenant du patient SEP positif les masses correspondent aux molécules (i) fragment C-terminal du Perlecan, (ii) précurseur de la protéine

activatrice du ganglioside GM2, (iii) calgranuline B et (iv) saposine B identifiées précédemment. Par contre aucune de ces masses n'a été identifiée dans le profil de masse obtenu après analyse de l'échantillon d'urine provenant de l'individu SEP négatif. Le procédé décrit est utilisable comme essai de diagnostic.

5

10

15

20

Exemple 11 : Essai en Western Blot.

Des Western Blot ont été réalisés sur différentes fractions d'urine brute ou purifiée comme décrit dans l'exemple 2. Des échantillons d'urine provenant d'individus sains et de patients atteints de sclérose en plaques sont testés en parallèle. Les échantillons sont déposés sur un gel d'électrophorèse permettant de séparer les différentes protéines en fonction de leur masse moléculaire sous l'action d'un champ électrique. Les Western Blot sont réalisés après transfert des protéines du gel sur une membrane. Pour révéler les protéines transférées, la membrane est saturée en tampon de saturation, puis incubée avec un anticorps directement marqué à la phosphatase alcaline. L'anticorps utilisé est un anticorps anti-calgranuline (anticorps monoclonal de souris, clone CF 145 sous-type IgG 2b commercialisé par la société Valbiotech : référence MAS 696p lot PC96G696). Le substrat de l'enzyme est le dichlorure de 3,3'-(1,1'-biphényl)4,4'diazonium et 2-naphtalenyl phosphate de sodium (commercialisé sous la dénomination β Naphtyl acid phosphate Sigma réf. N7375 et \hat{o} dianisine Tetrazotized D3502) est ajouté pour la révélation des bandes et la visualisation des protéines liées à l'anticorps. Une molécule de masse moléculaire apparente d'environ 14 000 est révélée dans les urines purifiées de patients atteints de SEP, avec un signal relativement intense. Cette protéine correspond à la calgranuline B (masse moléculaire apparente : 14 kD). Par contre, aucun signal n'est observé à partir d'urine d'individus sains. Cette observation confirme la présence de cette protéine spécifiquement dans les urines de patients atteints de SEP et la mise en œuvre d'un procédé de détection utilisant un anticorps reconnaissant la protéine.

Exemple 12: Production d'anticorps monoclonaux.

30

25

La production d'anticorps monoclonaux par ascite impose une compatibilité du système H-2 entre l'hybridome et la souris productrice. 20 souris femelles Balb/c, àgées de 6 semaines, subissent une injection de 0.5ml de Pristane (2-6-

10-14 acide tétraméthylpentadécane) dans leur cavité péritonéale, pour la production d'ascite (Porter et al., 1972). Une semaine à 10 jours plus tard, 5.10° à 10.10° hybridomes dilués dans 0.5ml de tampon stérile NaCl 0,145M, Na₂HPO₄ 10 mM, KCl 2.7 mM, KH₂PO₄ 1.5 mM à pH 7.4. sont injectés par voie intrapéritonéale. L'ascite apparaît une à deux semaines plus tard. Les liquides d'ascites présents dans la cavité péritonéale sont alors recueillis avec une seringue après incision du péritoine. Le liquide recueilli est centrifugé à 3000g pendant 15 minutes à température ambiante, filtré sur gaze pour éliminer le gras, puis tamponné en ajoutant 1/20° de son volume de tris-HCl 1M à pH 8.0. Cette méthode permet d'obtenir des quantités d'anticorps 10 fois supérieures à celles obtenues par culture d'hybridomes.

5

10

15

20

25

30

Les immunoglobulines présentes dans le liquide d'ascite sont relarguées par les sels (sulfate d'ammonium ou sulfate de sodium). Le liquide d'ascite est précipité par le sulfate d'ammonium 40%. Après 20 minutes au froid la solution est centrifugée 15 minutes 8000g à 4°C. Le précipité est lavé et resuspendu à froid dans une solution de sulfate d'ammonium 40% puis de nouveau centrifugé. Le nouveau précipité enrichi en IgG est remis en solution dans du tampon PBS et dialysé la nuit contre le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150 mM pH 7,4. Parallèlement une colonne d'agarose-Protéine A (ou protéine G) (commercialisée sous forme lyophilisée, Pierce) est lavée extensivement avec le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150mM pH7.4. La solution enrichie en IgG est déposé sur la colonne puis la colonne est lavée. Les IgG retenues par la colonne sont éluées à pH acide (glycine 200 mM pH 2.8). Les fractions éluées sont neutralisées avec un volume de Tris-Base 1M pH 10.5. Le contenu en immunoglobulines de chaque fraction recueillie est quantifiée par lecture d'absorbance à 280 nm (e 1%,1cm = 14.0 Prahl et Porter 1968). Les fractions riches sont poolées. Le degré de purification des IgGs poolées est analysé par électrophorèse en gel d'acrylamide en présence de SDS. Les IgGs purifiées sont dialysées une nuit contre le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150mM pH7.4, filtrées stérilement, aliquotées et conservées à -20°C. leur concentration finale est déterminée par lecture de l'absorbance à 280 nm ou par dosage micro-BCA. Les peptides immunogènes références SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 59 et SEQ ID N° 65 ont été utilisés pour la production d'anticorps monoclonaux, selon le protocole décrit ci dessus. Mais, il est à la portée de l'homme du

métier de définir d'autres protocoles pour la production d'anticorps monoclonaux, par exemple à partir des techniques décrites par Köhler et Milstein et par Galfre G. et al. précédemment cités ou des techniques dérivées de celles ci.

Production de protéines recombinantes et d'anticorps polyclonaux et monoclonaux.

Protéines recombinantes:

5

10

15

20

25

30

Les protéines recombinantes GM2AP (SEQ ID NO:73) et Saposine B (SEQ ID NO:74) utilisées pour réaliser la gamme étalon de cette étude ont été produites en système procaryote et purifiées à partir des clones de ces deux protéines obtenus dans notre laboratoire en utilisant les méthodes et protocoles bien connus de l'homme de l'art.

Anticorps anti-GM2AP ou anti-Saposine B:

Les anticorps anti-GM2AP ou anti-Saposine B utilisés pour réaliser l'étude ont été soit produits dans notre laboratoire ou donnés généreusement.

Des anticorps polyclonaux anti-Saposine B et anti-GM2AP (Li et al, Glycoconjugate, 1984) ont été utilisés pour l'étude (cf les exemples ci-dessous) : ils sont dénommés SAP84 et GM2AP84.

Des anticorps polyclonaux anti-GM2AP ou anti-Saposine B ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art : 50 µg de protéine GM2AP ou Saposine B procaryote achetée ont été injectés à des lapins aux jours J0, J28 et J56 ; deux injections de rappel ont été réalisés une fois par mois pendant deux mois consécutifs. Les deux anticorps polyclonaux anti-GM2AP et deux anticorps polyclonaux anti-Saposine B ont ainsi été obtenus et leur spécificité vis-à-vis de la protéine recombinante a été vérifiée par Western blot et par Elisa.

Des anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP ou Saposine B ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art: 75 µg de peptides GM2AP ou Saposine B définis, produits et couplés à KLH dans notre laboratoire ont été injectés aux jours J0, J28 et J56; plusieurs boosts ont été réalisés une fois par mois pendant 5 mois consécutifs avec injection de 75 µg à chaque fois. Quatre anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP, quatre anticorps polyclonaux anti-peptides Saposine B et quatre anticorps

15

20

25

polyclonaux de lapins anti-peptides MRP14 ont ainsi été obtenus et leur spécificité vis-à-vis de la protéine recombinante a été vérifiée par Western blot et par Elisa. La séquence des peptides GM2AP, Saposine B et MRP14 choisis sont décrites_dans les figures de 1 à 3.

Il a été obtenu:

- un anticorps anti-mélange de deux peptides de 13 et 15 acides aminés de GM2AP : 189-190 ; un anticorps anti-peptide de 18 acides aminés de GM2AP : 191-192 (cf. Figure 1),
- un anticorps anti-mélange de deux peptides de 13 et 19 acides aminés de 10 MRP14:193; un anticorps anti-peptide de 17 acides aminés de MRP14:195-196 (cf. Figure 2),
 - un anticorps anti-mélange de trois peptides de 12, 15 et 15 acides aminés de Saposine B: 74-75; un autre anticorps anti-mélange de 3 peptides de 12, 15 et 15 acides aminés de Saposine B: 72-73 (cf. Figure 3).

Des anticorps monoclonaux anti-fraction native ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art. La « fraction native » correspond à la fraction d'élution cytotoxique obtenue à partir du pool des 80 litres d'urine de patients SEP et après purification. C'est la dernière fraction d'élution qui contient les trois protéines GM2AP, Saposine B, MRP14. 30 µg de cette fraction de purification ont été injectés à trois souris aux jours J0, J14, J28 et le prélèvement a été effectué à J38. Après « screening » et fusion cellulaire, protocoles connus de l'homme de l'art pour l'établissement d'hybridomes et d'anticorps monoclonaux, les hybridomes ont été ré-injectés à la souris et le liquide d'ascite a été récupéré 10 jours après. Les anticorps ont été purifiés sur colonne sépharose-Protéine A et la spécificité vis-à-vis de la fraction utilisée pour l'immunisation a été vérifiée par Western blot et par Elisa. Ainsi quatre anticorps monoclonaux ont été obtenus : 19C1A7, 3D3F9, 18C8C5 et 7D12A8.

Exemple 13 : Dosage des protéines MRP14 dans les urines par technique 30 ELISA.

Les protéines MRP14, MRP8 et l'hétérocomplexe MRP8/14 ont été dosés dans des urines humaines en utilisant (i) soit une technique de dosage Elisa selon le

procédé connu de l'homme de l'art et en utilisant les anticorps anti-MRP décrits dans les exemples précédents; (ii) soit le kit 'MRP Enzyme Immunoassay' commercialisé par BMA Biomedicals AG, Augst, Switzerland, en utilisant les anticorps du kit, le protocole étant réalisé suivant la notice du kit...

Détection de MRP14 et MRP8/14 dans des urines.

5

10

15

20

25

30

Les dosages a été réalisés à partir de 17 urines d'individus issus de la population active (TS), de 27 urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP et de 7 urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN).

- La figure 4 illustre les taux de MRP8 dosés dans ces urines : alors que la concentration en MRP8 est quasiment nulle dans les urines AMN, il n'y a pas vraiment de différence de distribution entre les urines TS et SEP. Notons cependant que les différences observées sont quasiment négligeables car les concentrations dosées sont extrêmement faibles.
- La figure 5 illustre les taux de MRP14 dosés dans les mêmes urines : alors qu'il n'y a pas vraiment de différences de distribution des concentrations entre les urines TS et AMN, les concentrations sont plus élevées dans certaines urines SEP.
- La figure 6 illustre les taux d'hétérodimère MRP8/14 dosés dans les mêmes urines :alors qu'il n'y a pas vraiment de différence entre les concentrations des urines TS et AMN, on observe des plus fortes concentrations dans certaines urines SEP. correspondant peut-être à une sous population de patients SEP caractérisée par une activité de la maladie. MRRP8/14 dosé dans les urines est un marqueur de l'activité de la maladie SEP caractérisée par un pic d'inflammation).
- La figure 7 récapitulative confirme qu'il n'y a pas de différence significative de concentration en MRP8 et en MRP14 entre les urines TS, AMN et SEP, alors qu'une faible différence de concentration en MRP8/14 est observée entre ces urines, cette concentration étant plus élevée en moyenne dans les urines SEP et étant un marqueur de l'activité de la maladie (pic d'inflammation).

Exemple 14 : Protocoles ELISA utilisés pour le dosage des protéines GM2AP et Saposine B.

Les protéines GM2AP ou Saposine B ont été dosées dans des urines humaines en utilisant des anticorps polyclonaux anti-GM2AP ou anti-Saposine B ? en

10

15

20

25

30

suivant le protocole Elisa décrit par Gardas et al. (Glycoconjugate Journal 1, 37-42, 1984). Les principales étapes sont brièvement décrites ci-dessous :

A chaque étape, les puits d'une microplaque de 96 puits sont remplis avec 200 μl de la solution désignée. Les puits sont d'abord « coatés » avec une solution de GM2AP (protéine recombinante procaryote) diluée à 50 ng/ml dans un tampon carbonate-bicarbonate, pH 9,6. Après incubation une nuit à 4°C, la solution est éliminée et les puits sont lavés quatre fois avec du tampon PBS pH 7,4 contenant du Tween-20 0.05% (PBS-Tween). Les microplaques ainsi coatées sont stockées à 4°C pendant environ 2 semaines.

Les échantillons d'urine à trois dilutions différentes (20x, 40x et 80x ou d'autres dilutions appropriées) sont incubés avec une dilution appropriée de l'anticorps polyclonal de lapin anti-GM2AP ou anti-Saposine B pendant une nuit à 4°C. Une série de dilutions standard d'une protéine recombinante allant de 2,0 à 62,5 ng/ml est utilisée pour réaliser la gamme étalon et sont traitée de la même façon. Toutes les dilutions sont faites en tampon PBS-Tween contenant 1 mg/ml d'ovalbumine. Ainsi, 0,2 ml de chaque solution incubée est ajoutée dans des puits « coatés » en duplicat et les plaques sont laissées pendant 2 heures à température ambiante. Les puits sont alors lavés quatre fois en PBS-Tween et remplis encore avec une solution d'anticorps de chèvre anti-IgG de lapin couplés à la peroxidase et diluée environ 1200 fois. Après une incubation de 2 heures à température ambiante, les puits sont lavés quatre fois en PBS-Tween et remplis e nouveau avec le réactif de coloration. Le réactif de coloration consiste en 100 mg d'acide 2,2'-azino-di-(3-éthylbenzothiazoline) sulfonique et 10µ1 de 30% de peroxide d'hydrogène pendant une heure à température ambiante et le degré de coloration de chaque micropuits est estimé par lecture d'absorbance à 405 nm.

Une courbe standard est construite en mettant en abscisse la concentration de GM2AP de la gamme étalon ou de Saposine B avec une échelle logarithmique et en ordonné le pourcentage d'absorbance avec une échelle linéaire. Le pourcentage d'absorbance de l'échantillon est le rapport d'absorbance entre l'échantillon d'urine et le contrôle qui contient seulement l'antisérum, sans l'antigène soluble.

Une solution de protéine recombinante GM2AP produite en système procaryote, et de concentration 3 mg/ml est diluée en tampon carbonate 50 mM, pH 9,6 et 50µl sont ajoutés dans chaque puits d'une microplaque à 96 puits, soit 50µl par puits

d'une solution à 0,5 μg/ml. Les plaques ainsi préparées sont incubées une nuit à température ambiante. L'anticorps polyclonal anti-GM2AP produit dans le laboratoire (lapin 79) a été purifié et dilué en tampon PBS-Tween 0,05% en présence de sérum de cheval 10%. Cette solution est diluée au 1/8000 La solution est utilisée pour réaliser une gamme étalon avec 8 points de gamme couvrant les concentrations de 0 à 500 ng/ml. Une préincubation est réalisée pendant une nuit à température ambiante ente 100 μl d'anticorps et 100 μl d'échantillon d'urine à doser ou de solution protéine recombinante GM2AP ou Saposine B servant pour la gamme étalon. Après lavage de la microplaque en PBS-Tween, 50µl du mélange d'incubation sont ajoutés par puits, puis incubés pendant deux heures à température ambiante. La microplaque est de nouveau lavée en PBS-Tween, puis 50 µl d'anticorps anti-IgG de lapin couplé à la peroxidase et dilués au 1/5000 sont ajoutés dans chaque micropuits de la plaque et incubés pendant deux heures à température ambiante. Après de nouveaux lavages de la microplaque, 100µl d'OPD sont ajoutés dans chaque puits et incubés pendant 20 minutes à température ambiante. La coloration de chaque puits, proportionnelle à la concentration de GM2AP ou de Saposine B reconnue par l'anticorps spécifique utilisé, est estimée par lecture d'absorbance.

5

10

15

20

25

30

Une solution de protéine recombinante GM2AP ou Saposine B produite en système procaryote, et de concentration 3 mg/ml est diluée en tampon carbonate 50 mM, pH 9,6 et 50µl sont ajoutés dans chaque puits d'une microplaque à 96 puits, soit 50µl par puits d'une solution à 1,5 µg /ml. Les plaques ainsi préparées sont incubées une nuit à température ambiante. Les anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP produits dans le laboratoire (lapin 190 et lapin 191) purifiés sont utilisés seuls ou en mélange dilués au 1/1000 pour chacun en tampon PBS-Tween 0,05% en présence de sérum de cheval 10%. La gamme étalon est réalisée en utilisant de la protéine recombinante procaryote GM2AP ou Saposine B diluée de façon à couvrir la gamme de concentration 0 à 1500 ng/ml avec 8 points. 100 µl d'anticorps (un anticorps ou les deux ensemble) sont pré-incubés en présence de 100µl d'échantillon d'urine à tester ou de solution GM2AP ou Saposine B recombinante, pendant une nuit à température ambiante. Après lavage de la microplaque en PBS-Tween, 50µl du mélange d'incubation est ajouté par puits puis incubés pendant deux heures à température

15

20

25

30

ambiante. La microplaque est de nouveau lavée en PBS-Tween, puis 50 µl d'anticorps anti-IgG de lapin couplé à la peroxidase, dilués au 1/5000, sont ajoutés dans chaque micropuits de la plaque et incubés pendant deux heures à température ambiante. Après lavage de la microplaque, 100µl d'OPD sont ajoutés dans chaque puits et incubés pendant 20 minutes à température ambiante. La coloration de chaque puits, proportionnelle à la concentration de GM2AP ou Saposine B reconnue par l'anticorps spécifique utilisé, est estimée par lecture d'absorbance.

Exemple 15 : Dosage des protéines GM2AP dans les urines.

La protéine GM2AP a été dosée dans les urines de 22 patients atteints de sclérose en plaques (SEP), 5 patients atteints d'autres maladies neurologiques (OND) et 9 individus choisis parmi la population active et recueillies pendant une visite médicale (Healthy), en suivant le protocole Elisa décrit ci-dessous, utilisant des anticorps polyclonaux anti-GM2AP. Les patients SEP sélectionnés pour cette étude sont des patients tout azimut, c'est-à-dire avec différents stades et profils de la maladies, et différents traitements, etc...

Les résultats du dosage sont rapportés dans la figure 8. Alors que seulement 0/5 urines OND et 2/9 urines dites 'Healthy' présentent une concentration en GM2AP supérieure à 200 ng/ml, 10/22 (soit 45%) présentent une concentration supérieure à 200 ng/ml.

Ces résultats indiquent que si la protéine GM2AP est présente en très faible concentration (<400 ng/ml) dans les urines d'individus de la population active, elle est présente en plus forte concentration dans les urines de patients SEP. Cependant 12 urines SEP présentent également des taux faibles de GM2AP. Parmi ces 12 patients, 10 sont en traitement. Les fortes concentrations urinaires de GM2AP semblent être un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément un marqueur d'un stade ou d'une forme de la maladie, de l'activité de la maladie, et est certainement influencé par tout traitement en cours. Notons que deux individus de la population active ont des concentrations élevées de GM2AP (ces deux cas ont été inclus volontairement dans l'étude, car ils présentaient tous deux une activité gliotoxique dans leur urines contrairement aux autres individus de cette même catégories). Il est impossible de savoir s'il s'agit d'individus sains, ou atteints d'une pathologie, ou des individus

atteints d'une sclérose en plaques car les échantillons des individus dits « Healthy » ont été prélevés de manière anonyme, sans connaissance du dossier clinique.

Des concentrations urinaires plus élevées de GM2AP sont détectées dans les urines de patients SEP; une concentration élevée de GM2AP peut être alors un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peut être influencée par tout traitement en cours. Ces concentrations urinaires élevées en GM2AP peut également avoir une valeur prédictive d'un début d'aggravation de la maladie, ou d'une SEP benigne en début d'évolution, etc

5

10

15

20

25

30

Les valeurs absolues des concentrations GM2AP détectées dans les urines sont dépendantes de l'affinité et de la spécificité de l'anticorps utilisé, mais d'une façon générale, la tendance entre les trois groupes d'individus est conservée quelque soit l'anticorps utilisé.

Exemple 16 : Dosage des protéines Saposine B dans les urines.

La protéine Saposine B a été détectée dans les même échantillons d'urines que ceux utilisés pour l'étude de la détection de GM2AP. Les dosages ont été réalisés en parallèle avec ceux du GM2AP, dans une même étude, en suivant le protocole Elisa décrit ci-dessous, utilisant des anticorps polyclonaux anti-Saposine B.

Les résultats du dosage Saposine B sont reportés dans la Figure 9. 0/5 urines OND et 2/9 urines Healthy présentent une concentration en Saposine B supérieure à 2 μ g/ml, alors que 6/22 (soit 27%) présentent une concentration supérieure à 2 μ g/ml.

Ces résultats indiquent que la protéine Saposine B est présente dans chaque urine (population dite saine ou population dite malade) à des concentrations non négligeables, c'est-à-dire < 2µg /ml. Ces résultats de dosage sont compatibles avec ceux décrits dans la bibliographie. Cependant même si la Saposine B est présente dans chaque urine, elle semble être présente en plus forte concentration dans certaines urines SEP. Cette augmentation de concentration de saposine B dans les urines Sep est peut-être masquée par la concentration basale de cette protéine à l'état ordinaire. Ainsi les fortes concentrations urinaires de Saposine B semblent être un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément un marqueur d'un stade ou d'une forme de la

maladie, de l'activité de la maladie, et est certainement influencée par tout traitement en cours. La Saposine B dosée seule semble être cependant un marqueur un peu moins discriminant d'une forme ou d'une activité de la maladie que le GM2AP. Notons encore uen fois que deux individus de la population active ont des concentrations élevées de Saposine B et que ce sont les deux même individus qui présentaient aussi une forte concentration en GM2AP dans leurs urines.

En conclusion, des concentrations urinaires plus élevées de Saposine B sont détectées dans les urines de patients SEP; une concentration élevée de Saposine B peut être alors un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peut être influencée par tout traitement en cours. Ces concentrations urinaires élevées en GM2AP peut également avoir une valeur prédictive d'un début d'aggravation de la maladie, ou d'une SEP benigne en début d'évolution, etc Mais d'une façon générale, les fortes concentrations de Saposine B seules semblent être des marqueurs moins discriminants que les fortes concentrations de GM2AP seules.

Les valeurs absolues des concentrations Saposine B détectées dans les urines sont dépendantes de l'affinité et de la spécificité de l'anticorps utilisé, mais d'une façon générale, la tendance entre les trois groupes d'individus est conservée quelque soit l'anticorps utilisé.

20

25

30

5

10

15

Exemple 17: Co-dosage des proteines GM2AP et Saposine B dans les urines.

La Figure 10 reporte les concentrations de GM2AP dosée dans les échantillons d'urine décrites dans la Figure 5 par rapport à la concentration de Saposine B dosée dans ces mêmes échantillons et décrite dans la Figure 6. Dans ce graphe sont reportés les échantillons SEP (losanges foncés) et les échantillons OND et 'Healthy' (losanges blancs).

Sur ce graphe, il apparaît clairement que :

- plus la concentration en GM2AP est élevée dans les urines, plus la concentration en Saposine B est élevée. (Nous avons montré que ce n'est pas un cas général avec d'autres protéines et que cela ne traduit pas une perturbation rénale, avec le dosage de la créatinine en parallèle pour chacun des échantillons testés.);

10

15

20

25

30

- les concentrations élevées de GM2AP et Saposine B sont caractéristiques des échantillons SEP (à l'exception des deux urines de la population active, mentionnées ci-dessus). Ces concentrations élevées conjointes de GM2AP et Saposine B sont des marqueurs de la pathologie SEP, plus précisément d'une fenêtre de la maladie (quadran à droite et en haut du graphe).

En conclusion, cette analyse confirme que des concentrations urinaires élevées de GM2AP (>400 ng /ml) et de Saposine B (>2 μg /ml) sont co-détectées dans les urines de patients SEP et peuvent représenter des marqueurs de la pathologie SEP, plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peuvent être influencée par tout traitement en cours. Il est avantageux de doser les deux protéines en parallèle dans chaque échantillons, et de considérer les deux concentrations.

Dosage de GM2AP et Saposine B dans l'urine de deux patients en cinétique.

Patient SEP n°1 - Forme Rémittente Progressive.

Des urines de ce patients ont été prélevées au cours de l'évolution de sa maladie. Le patient a été hospitalisé à J0 pour une poussée. Il a subit à J1 un flash de corticoïdes puis a été suivi dans le temps d'un point de vue clinique (le flash a apporté une amélioration clinique). La figure 11 montre le profil de dosage du GM2AP et de la Saposine B dans ces urines au cours de l'évolution, et la figure 12 montre le profil du produit des deux concentrations en GM2AP et Saposine B, traduisant une co-détection de concentrations élevées. Les concentrations en GM2AP et Saposine B élevées au moment de la poussée et de l'hospitalisation, diminuent progressivement dans le temps après le flash de corticoïdes jusqu'à 90 jours.

Patient SEP n°2 - Forme Progressive.

Des urines de ce patients ont été prélevées au cours de l'évolution de sa maladie. Le patient a été hospitalisé à J0 pour une poussée. Il a subit à J1 un flash d'Endoxan puis a été suivi dans le temps d'un point de vue clinique (le flash a apporté une amélioration clinique et à J60, des signes d'aggravation de la maladie ont été observés). La figure 13 montre le profil de dosage du GM2AP et de la Saposine B dans ces urines au cours de l'évolution, et la figure 14 montre le profil du produit des deux concentrations en GM2AP et Saposine B, traduisant une co-détection de concentrations

15

20

25

30

élevées. Les concentrations en GM2AP et Saposine B élevées au moment de la poussée et de l'hospitalisation, diminuent progressivement dans le temps après le flash d'Endoxan (ou encore appelé cyclophosphamide) jusqu'à 23 jours et semblent augmenter pour devenir élevées à J60, montrant ainsi une parfaite corrélation avec l'évolution des signes cliniques.

Ces résultats confirment que :

- des concentrations fortes de GM2AP et Sapsoine B dans les urines sont des marqueurs de la pathologies SEP, et en particulier la co-détection des fortes concentrations des deux protéines conjointement (traduit par le produit des deux concentrations);
- les fortes concentrations de GM2AP et Saposine B dans les urines sont des marqueurs de l'activité de la maladie (ici pendant la poussée) ou sont des marqueurs influencés par les traitements immuno-suppresseurs comme les corticoïdes ou l'Endoxan qui abaissent les concentrations.

Cet exemple illustre le fait que ces marqueurs peuvent être utilisés entre autres :

- pour réaliser un suivi thérapeutique d'un patient et évaluer le bénéfice thérapeutique d'un traitement pour un patient donné; ou
 - de prédire une aggravation de la maladie, prédire un pic d'activité, etc...
 - de décider une (re)prise thérapeutique anticipée sur les signes cliniques

Exemple 18 : Corrélation ente la détection des protéines MRP14, GM2AP et Saposine B dans les urines et la gliotoxicité mesurée dans ces urines.

Afin de vérifier une corrélation entre la présence de ces protéines seules ou en combinaison dans les urines et la gliotoxicité des urines, ont été dosées en parallèle les concentrations en protéine d'intérêt et la gliotoxicité d'un échantillonage d'urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), de patients atteints d'autres maladies neurologiques (OND) et d'individus issus de la population active dit « Healthy ». Parmi les patients SEP, on note des patients avec différentes formes et stades de la maladie, sous traitement ou non, à différentes activités de la maladie.

Les protéines MRP, GM2AP et Saposine B ont été dosées dans des urines humaines en suivant les protocoles Elisa décrits ci-dessus. Les dosages analysés dans

cet exemples sont ceux décrits dans les exemples précédents. Chaque échantillon d'urine analysé en Elisa a été analysé par le test MTT pour mesurer la gliotoxicité de chaque échantillon. La gliotoxicité est exprimée en pourcentage de cellules mortes (estimé par colorimétrie en utilisant les sels de tetrazolium) d'une lignée cellulaire astrocytaire murine (CLTT1.1) après 48 heures d'incubation en présence d'urine centrifugée.

La figure 15 représente la concentration en GM2AP en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites « Healthy » (losanges noirs) ont été reportés sur le graphe. Ce sont les mêmes urines qui ont été étudiées dans les exemples 15 et 16. On observe que toutes les urines témoins (OND et Healthy) ont des taux en GM2AP faibles (<400 ng/ml) et une gliotoxicité faibles (<15%), à l'exception d'une urine témoin Healthy (déjà commentée dans l'exemple 15) pour laquelle on observe une forte concentration en GM2AP et une gliotoxicité.

10

15

20

25

30

Les urines SEP sont réparties en trois sous-populations :

- urines à faible concentration en GM2AP (<400 ng /ml) et faible gliotoxicité (<15%),
- urines à faible concentration en GM2AP (<400 ng /ml) et gliotoxicité (>15%), soit essentiellement 3 urines,
 - urines à forte concentration en GM2AP (>400 ng /ml) et forte gliotoxicité (>15%).

Ces trois sous populations traduisent peut-être des sous populations SEP, c'est-à-dire différentes formes ou stades de la maladie, différentes activités de la maladie, différents bénéfices thérapeutiques,

Cependant on peut noter que toutes les urines présentant une forte concentration en GM2AP présentent également une forte gliotoxicité.

En conclusion : on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée en GM2AP et gliotoxicité (toutes les urines avec une forte concentration en GM2AP sont gliotoxiques (10/10), et toutes les urines avec une faible concentration en GM2AP ne sont pas gliotoxiques (<15%), à l'exception de 3 urines/12 SEP). Ceci traduit l'implication de la protéine GM2AP dans le mécanisme de gliotoxicité, seule ou

10

15

20

25

30

en combinaison, sous sa forme naturelle ou modifiée, mais reconnaissable par un anticorps anti-GM2AP. De plus la co-détection d'une forte concentration en GM2AP dans les urines et d'une forte gliotoxicité corrèle avec une sous population de patients atteints de SEP.

La figure 16 représente la concentration en Saposine B en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites «Healthy» (losanges gris clair) ont été reportés sur le graphe. Ce sont les mêmes urines qui ont été étudiées dans les exemples .15 et 16. On observe que plus les urines sont riches en Saposine B, plus elles sont gliotoxiques. Il y a une corrélation assez nette entre concentration de Saposine B et gliotoxicité des urines.

En conclusion : on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée en Saposine B et gliotoxicité. Ceci traduit l'implication de la protéine Saposine B dans le mécanisme de gliotoxicité, seule ou en combinaison, sous sa forme naturelle ou modifiée mais reconnaissable par l'anticorps anti-saposine B utilisé pour le dosage.

La figure 17 représente le produit des concentrations en GM2AP et Saposine B en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

Les 22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites «Healthy» (losanges gris clair) des exemples 15 et 16 ont été reportés dans la figure 17. La gliotoxicité de ces urines est analysée en fonction du produit des concentrations en GM2AP et Saposine B, c'est-à-dire en fonction de la co-détection des deux protéines dans les urines. On observe très nettement une corrélation entre le produit des deux concentrations GM2AP et Saposine B et la gliotoxicité, bien plus importante qu'en ne considérant qu'une seule protéine. On observe que 5/5 des urines OND ont un produit de concentration GM2AP et Saposine B faible et une gliotoxicité faible; 8/9 urines « Healthy » ont un produit de concentration GM2AP et SaposineB faible et/ou une gliotoxicité faible. Par contre, on distingue essentiellement trois sous-populations d'urines SEP :

- urines à faible concentration en GM2AP.Saposine B et faible gliotoxicité (<15%),

- urines à forte concentration en GM2AP. Saposine B et forte gliotoxicité (>15%).

Ces deux sous populations traduisent peut-être des sous populations SEP, c'est-à-dire différentes formes ou stades de la maladie, différentes activités de la maladie, différents bénéfices thérapeutiques, ... Cependant il est très important de noter que toutes les urines présentant une forte concentration en GM2AP et Saposine B, c'est-à-dire ayant conjointement une forte concentration en GM2AP et Saposine B, présentent également une forte gliotoxicité. Les deux sous populations de patients SEP sont d'autant plus marquées et nettes que l'on considère conjointement les trois marqueurs : gliotoxicité, concentration élevée en GM2AP et concentration élevée en Saposine B. Ceci est confirmé à la figure 18.

5

10

15

20

25

30

En conclusion: on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée de GM2AP et Saposine B et Gliotoxicité. Toutes les urines avec une forte concentration en GM2AP et Saposine B sont gliotoxiques, et toutes les urines avec une faible concentration en GM2AP et Saposine B ne sont pas gliotoxiques (<15%), à l'exception de 2 urines/22 SEP. Ceci traduit l'implication des deux protéines GM2AP et Saposine conjointement ou en combinaison dans le mécanisme de gliotoxicité, sous leur forme naturelle ou modifiée mais reconnaissable par les anticorps anti-GM2AP et anti-saposine B utilisés pour le dosage. De plus la co-détection d'une forte concentration urinaire en GM2AP et Saposine B et d'une forte gliotoxicité corrèle avec une sous population de patients atteints de SEP (stade, forme, activité, traitement de la maladie?), par rapport à une autre sous population. Ces trois marqueurs considérés conjointement permettent de discriminer entre deux sous populations de patients SEP.

Evolution de la gliotoxicité et des concentrations en GM2AP et Saposine B en fonction de l'évolution de la maladie de deux patients après et pendant traitement.

La corrélation entre gliotoxicité, forte concentration en GM2AP ET Saposine dans les urines et pathologie SEP a également été confirmée en mesurant ces trois paramètres dans l'urine de deux patients au cours de l'évolution de leur maladie.

Patient n°1 : SEP forme rémittente-progressive, hospitalisé à J0 pour une poussée et ayant reçu un flash de corticoïde à J1. Après le flash, il a montré une amélioration clinique jusqu'à J90 - (cf. figures 11,12),

Patient n°2 : SEP forme progressive, hospitalisé à J0 pour une poussée et ayant reçu un flash d'Endoxan (encore appelé cyclophosphamide) à J1. A J60, il présente de nouveaux des signes cliniques d'aggravation de sa maladie - (cf. figures 13,14).

Pour les deux patients, il a été montré :

5

10

15

20

25

30

- une corrélation entre la gliotoxicité urinaire et l'évolution clinique de la maladie (lorsque les signes cliniques sont sévères, la gliotoxicité est élevée ; lorsque les signes cliniques diminuent suite au traitement, la gliotoxicité diminue et devient stationnaire ; lorsque les signes d'aggravation apparaissent après le traitement, la gliotoxicité semble augmenter de nouveau),
- une corrélation entre le taux de gliotoxicité dans les urines de patients et les concentrations de GM2AP et Saposine B, et
- une corrélation entre les concentrations élevées de GM2AP et Saposine B et l'évolution clinique de la maladie.

En conclusion : le dosage des protéines GM2AP ET Saposine B dans les urines est un bon marqueur discriminatif d'une sous population de la SEP (stade, forme, activité, traitement de la maladie). Les protéines GM2AP et/ou Saposine B sont impliquées dans le mécanisme de gliotoxicité, seules ou en combinaison, sous leur forme naturelle ou sous une forme reconnaissable par les anticorps polyclonaux utilisés pour leur dosage. Comme les protéines GM2AP et Saposine sont co-détectées en forte concentration dans les urines gliotoxiques, il est possible que ces deux protéines agissent en combinaison pour induire la gliotoxicité.

Exemple 19 : Analyse immunohistochimique de l'expression des protéines GM2A, SAPB, MRP14 et MRP8 dans un système de culture producteur de gliotoxine in vitro (cultures de monocytes), ainsi que dans le tissu cérébral normal et pathologique de SEP et de témoins.

Protocole: Des cultures de monocytes d'un patient atteint de SEP et d'un témoin sain ont été réalisées en parallèle, selon le protocole présent décrit brièvement. A partir de sang périphérique de ces deux volontaires prélevé sur ACD, les PBMC (Peripheral Blood Mononuclear Cells) sont isolés sur Ficoll en utilisant la technique connue de l'homme de l'art. Les cellules récupérés (au niveau de l'anneau) sont lavées

deux fois en milieu RPMI. Les cellules sont alors énumérées sur Kovas-slide et sont ensemencées en flacon primaire de 25 cm² ou sur lame Labteck (8 cupules) (en permanox) en milieu RPMI supplémenté avec 15% de sérum AB humain à J0. Les cellules sont cultivées sur des lames alvéolées de type « Labtek » afin de disposer d'un support direct pour l'analyse des monocytes qui adhèrent au support et se différencient ultérieurement en macrophages. Pour les lames, 2.106 cellules sont ainsi ensemencées à raison de 0,25 106 cellules/puits. Pour les flacons, 4.106 cellules sont ensemencées à raison de 0,25 106 cellules/puits. A J1, les cellules en suspension sont récupérées et les puits des Labteck ou les flacons sont lavés deux fois en RPMI (au préalable chauffé à 37°C) avant de rajouter du milieu RPMI supplémenté avec 5% de sérum AB humain. A J1, J3, J6, J9, J12 ou 14, J15 le milieu de culture est changé; les surnageants sont prélevés et les cellules fixées sur lames en utilisant les techniques connues de l'homme de l'art. A chaque changement de milieu, au moins deux lames ont été fixées en paraformaldéhyde et conservées pour l'analyse immunohistochimique.

10

15

20

25

30

Composition du milieu : RPMI (500 ml) avec 15ml de glutamate 200 mM, 5 ml de pyruvate de sodium 100 μ M, 5 ml d'acides aminés non essentiels (100x), des antibiotiques penicilline et streptomycine 100 000 U / μ l et des anticorps anti-interferon humains à 100 U/ μ l.

Résultats: Quatre cultures de monocytes *in vitro* ont été ainsi étudiées en cinétique: deux cultures de monocytes issus de sang d'individus contrôles et deux cultures de monocytes issus de patients SEP. A différents temps de la culture (J0, J1, J3, J6, J9, J12,), les surnageants correspondants ont été également récupérés. Une fois la cinétique complétée, les lames correspondant aux différents jours de cultures ont été incubées en présence d'anticorps polyclonaux anti-GM2A. SAP-B, MRP-8 et MRP14. La gliotoxicité de chaque surnageant ainsi récupéré a été estimé par test MTT. La concentration en protéine GM2AP, MRP14 et Saposine B a également été déterminée dans chaque surnageant par protocole Elisa comme décrit dans les exemples 13 et 14.

Les résultats d'immunofluorescence sur cellules fixées sont résumés cidessous ; on peut noter :

- une absence d'expression de MRP8 à tous les stades des 2 cultures

- une expression nette de MRP-14 dans la période entre J9 et J15, retrouvée dans les deux cultures, quoique plus forte dans la culture SEP. Cette expression semble corréler une étape de différenciation macrophagique.
- une très faible expression (faible intensité et faible nombre de cellules) est observée en début de culture dans la culture témoin et correspond vraisemblablement à la présence physiologique de GM2A dans les lysosomes macrophagiques.

10

15

20

25

30

- Dans la culture SEP, une expression beaucoup plus nette de GM2A (plus forte intensité et nombre de cellules plus important) est observée, avec un marquage cytoplasmique relativement homogène entre J3 et J6, disparaît à J9 et est à nouveau notée à J14-J15 avec un marquage intense et localisé à la périphérie cytoplasmique, dessinant le contour interne de la membrane plasmique. Ces observations ne sont pas retrouvées dans l'ensemble des lames témoins.

L'analyse avec le anticorps anti-SAP-B n'a pas permis d'obtenir un marquage immuno-histochimique interprétable.

Dans les cultures de monocytes SEP déjà effectuées, 3/3 ont présenté un pic de gliotoxicité à J9 et 2/3 un pic plus faible à J6. Aucun pic n'étant détecté dans les cultures de monocytes de 2/2 témoins non-SEP analysés en parallèle. De même, le dosage des protéines MRP14, GM2AP et Saposine B dans le surnageant des cultures cellulaires au cours de la cinétique a montré que les protéines SapB et GM2AP sont détectées par Elisa dans les surnageants des monocytes SEP et non dans ceux des monocytes témoins, aux jours J6 et surtout J9 de la culture ; les protéines ne sont pas détectées au-delà de cette cinétique. Notons que les anticorps utilisés pour le dosage peuvent reconnaître les formes physiologiques des protéines, mais également des formes complexées et/ou modifiées.

On constate donc que la période J6-J9 pendant laquelle on observe une gliotoxicité la plus importante dans le surnageant, est couverte par la période J3-J15 pendant laquelle on observe une production moins différenciée du témoin négatif de GM2A dans les cellules avec des fluctuations quantitatives et qualitatives de son expression cellulaire (quantité d'expression et localisation cellulaire).

Exemple 20: Technique d'immunohistologie sur coupes de cerveaux en paraffine.

5

10

15

20

25

30

Les coupes histologique préparées en paraffine sont déparaffinées en xylène et alcool avant de subir un prétraitement qui a pour but de démasquer les antigènes; ce prétraitement peut correspondre à (i) deux fois 5 minutes sous microonde (750W) en présence d'un tampon citrate de sodium, acide citrique, (ii) un traitement à l'acide par incubation 15 minutes dans une solution d'acide périodique 1% ou par incubation 5 minutes dans une solution d'acide formique 99%. Les peroxydases endogènes sont ensuite bloquées par incubation des lames 30 minutes en eau oxygénée 1% puis lavage extensif en eau pendant 15 minutes. Le bruit de fond est bloqué en incubant les lames 30 minutes en présence de PBS Triton 0.03%, 10% sérum Donkey (pour les anticorps polyclonaux) ou 10% sérum Goat (pour les anticorps monoclonaux). Un marquage avec l'anticorps primaire est réalisé en appliquant 100 à 200 μl de solution d'anticorps primaire par lame (0.5 à 5 μg/ml selon le titre) dans du PBS Triton 0.03% puis en incubant 2 heures à température ambiante. Les lames sont ensuite rincées 3 fois en PBS-Triton pendant 10 minutes. Un marquage anticorps secondaire est réalisé en utilisant des anticorps biotinylés capables de se fixer spécifiquement aux anticorps primaires, par exemples des anti-lgG de lapin ou anti-lgG de souris dilués dans du PBS-Triton 0.03%. les lames sont lavées et incubées dans une solution pendant 2 heures (2 µl complexe streptavidine-biotine-peroxides, 1600 µl PBS-Triton 0.03%). Les lames sont de nouveau lavées avant d'être révélées à l'abri de la lumière dans le tampon A puis rincées à l'eau avant observation microscopique. Tampon A pour 5 lames: 25 ml Tris0.05M pH 7.6, 2.5 ml Imidazole 1M. 15 ml eau stérile, 2 ml DAB 5 mg/ml, 5 ml Nickel d'ammonium 10%, 30 µl H₂O₂ 1%.

Les mêmes anticorps ont été utilisés pour une étude immunohistochimique, selon la technique décrite brièvement ci-dessous, sur lames paraffinées obtenues par coupe au microtome de cerveaux prélevés post-mortem de SEP et de témoins décédés de pathologies non-neurologiques.

Les résultats de l'analyse sont résumés ci-dessous :

Il n'y a pas de marquage des cerveaux « non-SEP » et SEP dans la substance grise et la substance blanche « normale (non lésée) avec les différents anticorps anti- MRP8, MRP14, GM2A. Une réactivité non spécifique n'a pas permis

d'interpréter les résultats avec l'anticorps anti-saposine B dans cette application immunohistochimique.

Par contre on note, dans les zones de plaques des cerveaux SEP :

- une réactivité anti-MRP14 dans les cellules macrophagiques et microgliales, ayant une distribution relativement homogène sur toute l'étendue des zones de démyélinisation (plaques),

5

10

15

20

25

30

- une plus faible (moins fréquente) réactivité anti-MRP8 liée essentiellement aux infiltrats lymphoïdes périvasculaires
- une nette réactivité anti-GM2A dans les macrophages et microgliocytes des zones de plaques, avec une densité particulière dans les zones constituant le « mur glial » en limite périphérique de plaque. Un marquage de quelques astrocytes a aussi été retrouvé dans les zones de démyélinisation.

Ces différentes observations montrent qu'il existe une hyperexpression particulière des protéines MRP-14 et GM2A dans les cultures de monocytes de SEP produisant une activité gliotoxique dans leur surnageant, ainsi que dans les zones définissant des plaques de démyélinisation dans les cerveaux de SEP. Elles témoignent donc de la réalité de la coïncidence entre leur co-expression anormale, la production d'activité gliotoxique et les lésions de démyélinisation.

De plus, leur production anorrmale dans le contexte de la SEP, dans les cellules macrophagiques sanguines ainsi que dans celles du cerveau, indique qu'il est fondé de réaliser leur dosage dans les fluides biologiques pour corréler leur quantité avec l'activité lésionnelle et inflammatoire de la SEP.

Exemple 21 : Mesure de l'activité des cellules T par prolifération des cellules T (Sredni et al., 1981).

Les cellules T sont lavées deux fois en milieu de culture pour éliminer toute trace d'IL2 présente dans le milieu initial de culture. Des lymphocytes B (EBV-LCL) ou des monocytes/macrophages pris comme cellules présentatrices de l'antigène, sont irradiées à 10000 rads, lavées deux fois avec du milieu de culture (RPMI). 2.10⁴ cellules T (2.10⁵ cellules /ml) et 2.10⁴ cellules B autologues irradiées (2.10⁵ cellules /ml) sont incubées ensemble en présence d'une gamme de concentration croissante de

l'antigène sous un volume final de 200 µl dans des micropuits. Après 48 heures de culture à 37°C, l µCi de 3H- thymidine dans 50 µl de milieu RPMI est ajouté dans chaque puits. Les cellules T, seules à se diviser, incorporent la thymidine tritiée dans l'ADN. Après 18 heures de culture, les cellules de chaque micropuits sont récoltées sur des pastilles de laine de verre par aspiration. Après lyse osmotique des cellules, la radioactivité incorporée dans l'ADN est absorbée sur les pastilles (cell Harvester 530, Inotech). Chaque pastille séchée est placée dans un tube plastique qui contient 2 ml de scintillant; la radioactivité b adsorbée sur chacune des pastilles est quantifiée dans un compteur bêta à scintillation liquide (LKB Rackbeta 1217). Les résultats sont exprimés comme moyenne arithmétique de cpm/culture ('coups par minute').

Exemple 22 : Protocole de détection de l'association entre les peptides et les molécules d'histocompatibilité (approche APC transformées avec un peptide se fixant au CMH I).

1) Matériel :

5

10

15

20

25

30

Les sources de molécules d'histocompatibilité sont actuellement de deux types principaux : les cellules mutantes et les molécules d'histocompatibilité purifiées.

La cellule mutante utilisée est la cellule humaine T2 qui et un variant de la lignée T1 produite par fusion du lymphome T CEM et du lymphome B 721.174 (Salter and Cresswell Embo J 1986, 5: 943-949). Cette cellule qui est dépourvue de transporteurs de peptides contient des chaînes lourdes de molécules de classe I libres de peptides qui vont pouvoir accepter de peptides exogènes.

Des molécules d'histocompatibilité de classe I purifiées par chromatographie d'affinité à partir de lignées de cellules B humaines transformées par l'EBV peuvent être également utilisées. Dans ce cas les peptides endogènes doivent être éliminés par un traitement avec de l'urée1.5 M et de la soude 12.5 mM (pH 11.7) pendant 1 heure à 4°C, suivi de leur élimination par une colonne de désalage (PDLO, Pharmacia). Les molécules d'histocompatibilité sont immédiatement remises en présence des peptides à tester dans un tampon PBS avec 0.05% Tween 20, 2 mM EDTA, 0.1% NP40 et6mM CHAPS, en présence de 2μg/ml B2m pour faciliter la réassociation (Gnjatic et al., Eur J Immunol 1995 25 : 1638-1642).

10

15

20

25

30

Les peptides testés ont en général 8 à 10 résidus, parfois 11 ou 12. Ils ont été synthétisés par Néosystems (Strasbourg), ou par Chiron mimotopes (Victoria, Australie). Ils sont utilisés à des concentrations variant de 100 µM à0.1 nM.

2) Protocole de l'assemblage (Connan et al., Eur J Immunol 1994, 24 : 777 ; Couillin et al. Eur J Immunol 1995, 25 : 728-732).

Des aliquotes de 8.105 cellules dans un volume de 64 µl, répartis dans des tubes microfuge Eppendorf, sont mis en présence d'un tampon de lyse contenant 10 mM PBS, pH 7.5 1% NP40, des inhibiteurs de protéases (1 mM PMSF, 100 μM iodoacétamide, 2 μg /ml aprotinine, 10 μM leupeptine, 10 μM pepstatine et 10 μg/ml inhibiteur de trypsine). La lyse se fait en présence des peptides à tester pendant 30 minutes ou 1 heure à 37°C. Après élimination du matériel non solubilisé par une centrifugation à 15 000 tours /minute à 4°C, le surnageant et additionné de 140 µl de PBS contenant 0.05% de Tween 20, 3 mM d'azide de sodium, 1 mM PMSF et 10 mg/ml d'albumine bovine. Chaque échantillon est incubé pendant 20 heures à 4°C dans 2 puits d'une plaque à microtitration de type Nunc, Maxisorb, préalablement recouverts d'un anticorps monoclonal (10 µg /ml en PBS) qui reconnaît les molécules d'histocompatibilité ayant une(des) conformation(s) conforme(s) pour la présentation de peptides et semblable(s) à celle(s) présente(s) à la surface des cellules. La plaque recouverte d'anticorps est préalablement saturée par de l'albumine bovine à 10 mg/ml dans du PBS-Tween avant la mise de l'échantillon. Le second anticorps qui permet la détection de l'assemblage des molécules d'histocompatibilité est dirigé contre la B2m. Il est couplé soit à la biotine (NHS-LC biotin, Pierce) soit à la phosphatase alcaline (P-552, Sigma) et est incubé à 2 μg/ml pendant une heure à 37°C. Dans le cas de l'emploi de la biotine, une incubation de 45 minutes à 20-25°C avec de la streptavidine couplée à la phosphatase alcaline (E-2636, Sigma) est réalisée. L'activité de la phosphatase alcaline est mesurée en utilisant comme substrat le 4-méthyl-umbelliféryl-phosphate (M-8883, Sigma) à 100 µM dans de la diéthanolamine 50 mM, pH 9.5 avec du MgCl2 1 mM. La lecture est faite à 340/460 nm à l'aide d'un cytofluorimètre.

3) Stabilité des complexes HLA/peptides :

La stabilité des complexes précités a été étudiée car elle conditionne la bonne présentation de l'antigène et l'induction de la réponse T. A cet effet, on a utilisé soit du HLA purifié, soit le lysat de la cellule T2. Avec le HLA purifié, on a éliminé les

peptides endogènes (comme décrit en 2)) puis on l'a mis en présence du peptide à tester en tube Eppendorf à 37°C, pendant des temps variables de quelques minutes à plusieurs jours. La phase suivante d'incubation sur plaque de 96 puits (comme décrit en 2) avec l'anticorps anti-HLA se fait pendant une heure à 37°C. La révélation est effectuée de manière classique. Avec le lysat de la cellule T2, toutes les incubations sont également faites à 37°C, après ajout de tous les inhibiteurs de protéases.

15

20

25

30

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une proteine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11. SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEO ID N° 1 à SEO ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

2. Utilisation d'au moins deux polypeptides en combinaison, lesdits polypeptides comprenant chacun au moins un fragment d'une protéine, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à une séquence peptidique choisie parmi SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques Ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine

plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

3. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

5

10

15

20

25

- 4. Utilisation selon la revendication 3, de cinq polypeptides en combinaison, lesdits polypeptides comprenant chacun au moins un fragment d'une protéine, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 2.. SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la séquence peptidique dudit polypeptide comprend une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.
- 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la séquence peptidique dudit polypeptide consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

7. Utilisation d'un fragment polypeptidique défini dans la revendication 1 ou dans la revendication 3 pour la préparation d'un peptide immunogène, caractérisé en ce que ledit peptide comprend tout ou partie d'au moins une des séquences référencée SEQ ID N° 58 à 65.

5

10

15

20

25

- 8. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27. SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.
- 9. Utilisation selon la revendication 8, caractérisée en ce que ledit fragment nucléotidique code pour ladite protéine.
- 10. Utilisation selon la revendication 9, caractérisée en ce que la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

11. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70 et SEQ ID N° 71 et leurs séquences complémentaires.

10

15

20

- 12. Utilisation d'un ligand spécifique d'un polypeptide ou d'un fragment nucléotidique selon l'une quelconque des revendications précédentes pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.
- 13. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.
- 14. Procédé pour détecter au moins une protéine associée à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide, ledit polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine et ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 %

10

15

20

25

30

d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.

- 15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé en ce que ledit ligand est un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
- 16. Procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5 SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ IDN° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à SEQ ID Nº 8 et SEQ ID Nº 10 à SEQ ID Nº 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.
- 17. Procédé selon la revendication 16, caractérisé en ce que le ligand est un anticorps, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.

- 18. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 17, caractérisé en ce que la séquence dudit polypeptide comprend une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29.
- 19. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 17, caractérisé en ce que la séquence dudit polypeptide consiste en une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29.

10

15

20

25

30

- 20. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 19, caractérisé en ce que l'échantillon biologique est l'urine, le liquide céphalo-rachidien ou le sérum.
- 21. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 20, caractérisé en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.
- 22. Polypeptide caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment d'une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment comprenant au moins une mutation par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8.
- 23. Polypeptide selon la revendication 22, caractérisé en ce qu'il comprend au moins deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8.
- 24. Polypeptide selon la revendication 22, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les polypeptides qui comprennent la séquence en acides aminés FSWDNCFEGKDPAVIR, référencée SEQ ID N° 68 et la séquence en acides aminés YSLPKSEFAVPDLELP, référencée SEQ ID N° 72.
- 25. Polypeptide selon l'une des revendications 22 à 24, caractérisé en ce qu'il comprend une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9.
- 26. Polypeptide selon l'une des revendications 22 à 25, caractérisé en ce qu'il consiste en une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9.
- 27. Utilisation d'au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 22 à 26 pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.
- 28. Utilisation selon la revendication 26, caractérisée en ce que le polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 est utilisé

en mélange avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5.

- 29. Procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et le ligand.
- 30. Procédé selon la revendication 29, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 et avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5.
- 31. Procédé selon la revendication 29 ou 30, caractérisé en ce que ledit ligand est un anticorps, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
 - 32. Procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 dans un échantillon biologique caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique dudit polypeptide, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.

20

25

30

- 33. Procédé selon la revendication 32, caractérisé en ce que ledit ligand est anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
- 34. Procédé selon la revendication 30 ou 31, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec un ligand tel que défini dans l'une quelconque des revendications 31 et 33 et au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5, puis on détecte la

formation de complexes entre lesdits polypeptides et lesdits ligands spécifiques desdits polypeptides.

- 35. Procédé selon la revendication 34, caractérisé en ce que le ligand est un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
- 36. Fragment nucléotidique caractérisé en ce qu'il code pour un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26.

10

15

5

- 37. Utilisation d'un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est le fragment nucléotidique défini dans la revendication 35, éventuellement en association avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini dans l'une quelconque des revendications 8 à 11, et les fragments complémentaires desdits fragments.
- 38. Procédé selon l'une quelconque des revendications 29 à 35, caractérisé en ce que l'échantillon biologique est l'urine, le liquide céphalo-rachidien ou le sérum.
- 39. Procédé selon l'une quelconque des revendications 29 à 36 caractérisé en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.
- 25

30

20

40. Procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5 ou dans l'une quelconque des revendications 22 à 26, selon lequel on prélève un échantillon d'un fluide biologique d'un patient présentant un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune et éventuellement après purification dudit échantillon de fluide biologique, on analyse par spectrométrie de masse le profil de masse obtenu à partir du fluide biologique et on compare à un profil de masse de référence.

10

15

20

- 41. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 8, SEQ ID N°9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEO ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22. SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 8 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, et de préférence SEQ ID Nos :8, 9, 17 et 24.
- 42. Utilisation, selon la revendication 41, dans laquelle les séquences peptidiques sont comprennent les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 et de la saposine B.
- 43. Utilisation, selon l'une quelconque des revendications 41 ou 42, qui est associée à l'utilisation d'une détection d'une activité gliotoxique.
- 44. Procédé de diagnostic ou de pronostic dans lequel on dose au moins un polypeptide, selon l'une quelconque des revendications 41 à 43, pour détecter ou prévenir un état pathologique, le dosage permettant d'obtenir une valeur de concentration qui est comparer à une valeur seuil représentative d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

30

25

45. Procédé, selon la revendication 44, dans lequel la valeur seuil est obtenu par un test ELISA pour un échantillon d'urine, cette valeur étant de :

- 400 ng/ml pour le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, pour l'anticorps GM2AP84, et
- 2 μg/ml pour la saposine B, pour l'anticorps SAPB84.

46. Procédé de diagnostic ou de pronostic dans lequel on détecte au moins un polypeptide, selon l'une quelconque des revendications 41 à 43, pour prévenir un état pathologique, la détection s'effectuant dans des cellules ou dans les surnageants desdites cellules d'un patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

10

5

47. Procédé, selon la revendication 46, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules monocytes ou macrophages ou dans les surnageants de ces cellules issues d'un patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

15

48. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 46 ou 47, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules ou dans les surnageants de ces cellules en culture, après un délai compris entre 6 et 12 jours de culture, préférentiellement après 9 jours.

20

49. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 46 ou 47, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules, in vivo ou ex vivo, préférentiellement monocytes ou macrophages, dans des cerveaux de patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

25

50. Utilisation ou procédé, selon l'une quelconque des revendications 41 à 49, caractérisée en ce que la maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune est la sclérose en plaques ou bien une forme (progressive, rémittente, rémittente-progressive) ou phase d'activité (poussées) de cette maladie.

30

51. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique, ladite

10

15

20

25

30

protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

52. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, telle que la sclérose en plaques, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEO ID N° 1, SEO ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlacan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine.

53. Utilisation selon la revendication 51 ou 52, caractérisée en ce que le polypeptide est choisi parmi SEQ ID N° 2, 4,8, 9, 17, 24.

5

10

15

20

25

30

- 54. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi les fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEO ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.
- 55. Utilisation pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis à la revendication 54.
- 56. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la

15

20

25

30

séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

- 57. Utilisation pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis à la revendication 56.
- 58. Utilisation selon la revendication 54 ou 56, caractérisée en ce que ledit fragment nucléotidique code pour ladite protéine.
- 59. Utilisation selon la revendication 58, caractérisée en ce que la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

- 60. Utilisation selon la revendication 59, caractérisée en ce que les polypeptides sont choisis parmi SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24.
- l'efficacité d'un agent thérapeutique nour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

20

25

10

5

- 62. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.
- 63. Utilisation selon la revendication 61 ou 62, caractérisée en ce que la séquence nucléique est choisie parmi SEQ ID N° 30, 31, 42, 53.

64. Utilisation de la lycorine pour la préparation d'une composition pour la prévention et/ou le traitement de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune.

Lapins anti GM2

Ganglioside GM2 activator

2 peptides de 13,15 acides aminés lapins 189 190
1 peptide de 18 acides aminés lapin 191 et 192
MQSLMQAPLL IALGLLLATP AQAHLKKPSQ
LSSFSWDNCD EGKDPAVIRS LTLEPDPIVV
PGNVTLSVVG STSVPLSSPL KVDLVLEKEV
AGLWIKIPCT DYIGSCTFEH FCDVLDMLIP
TGEPCPEPLR TYGLPCHCPF KEGTYSLPKS
EFVVPDLELP SWLTTGNYRI ESVLSSSGKR
LGCIKIAASLKG!

GM2A

| Mile | Calo | True | Care | Area | Care |

apins anti MRP14

2 peptides de 13, 19 acides aminés lapin 193 1 peptide de 17 acides aminés lapin 195-196

MTCKMSQLER NIETIINTFH QYSVKLGHPD TLNQGEFKEL VRKDLQNFLK KENKNEKVIE HIMEDDLDTN ADKQLSFEEF IMLMARLTWA SHEKMHEGDE GPGHHHKPGL GEGTP

MRP1

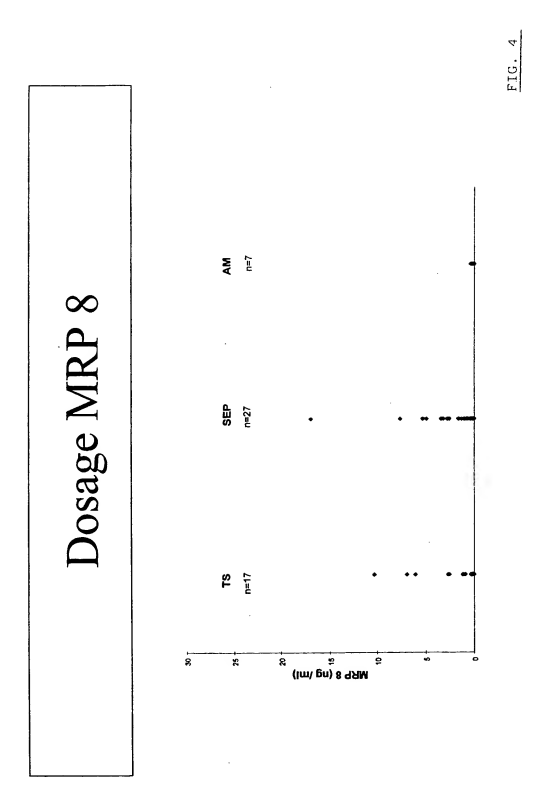
GGG CAC CCA G H G TC ATA V I E GCC TCC CAC GAA AAG E K ACC TGG G AAG AAT C CAA TAC 1 Q Y Q Y E B N ATG GCG A M A A ACC ITC CAC CAC CAC CAC AMO AMO GAC ACC CAC ACC AC

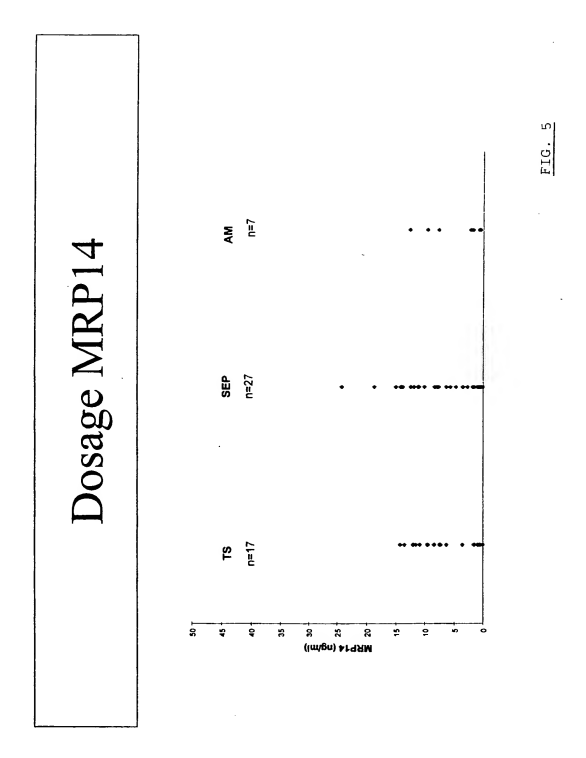
Lapin anti Saposine

3 peptides de 12,15, 15 acides aminés lapin 74-75 3 peptides de 12,15,15 acides aminés lapin 72-73

GDVCQDCIQM VTDIQTAVRT NSTFVQALVE HVKEECDRLG PGMADICKNY ISQYSEIAIQ MMMHMQDQQP KEICALVGFC DEV

CAG ATC AGC CAG TAT ğ. GAA ATT GCT ATC CAG ATG ATG ATG CAC ATG CAA CAAG GAG ATC TGT GCG CTG GTT GGG TTC TGT GAT GAG E I A I Q M M M H M Q P K E I C A L V G F C D E GGC ATG' GCC GAC ATA TGC AAG AAC TAT Σ CTG GGC CCT AAG GAG GAG TGT GAC CGC Ω CAT





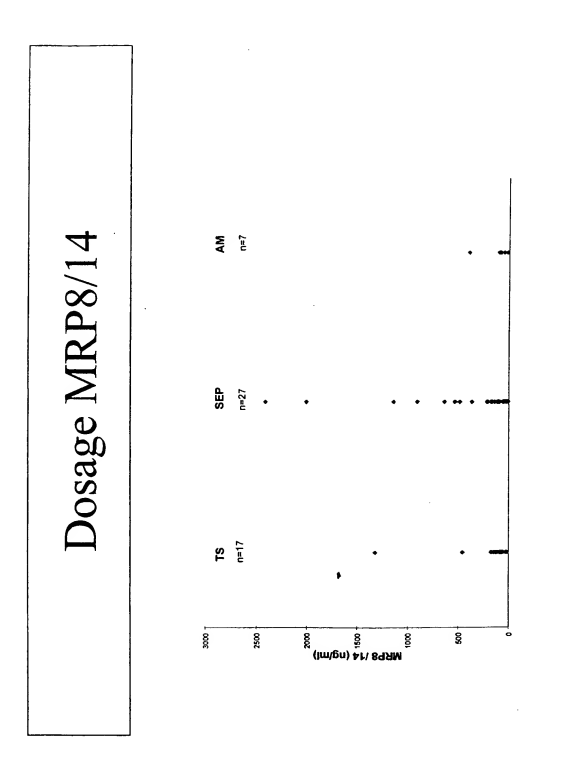
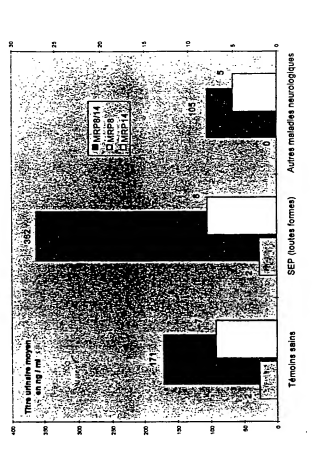
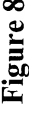
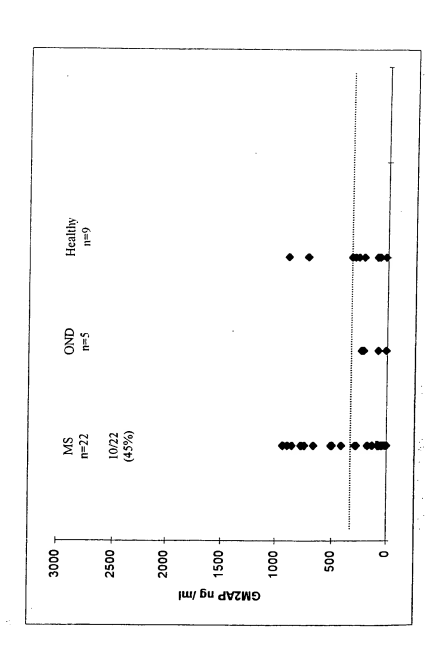


FIG. 7

Taux urinaire moyen par catégorie de population







9/18

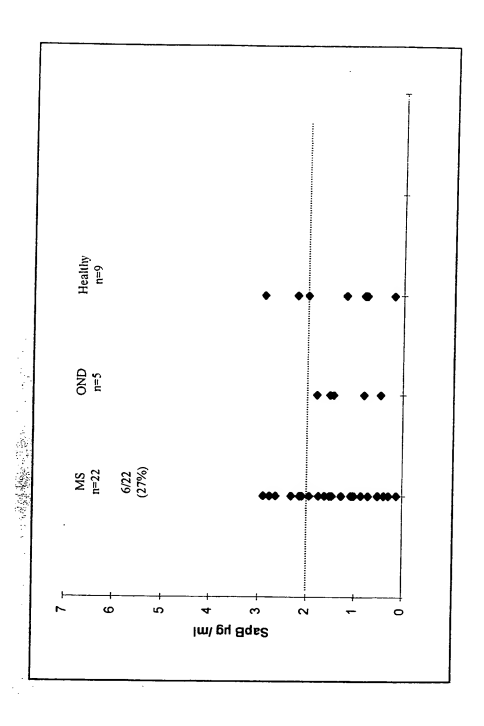


Figure 9

10/18

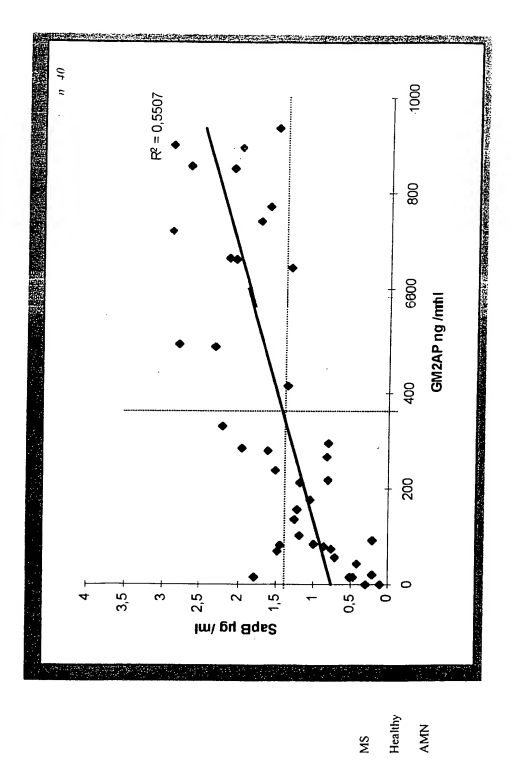
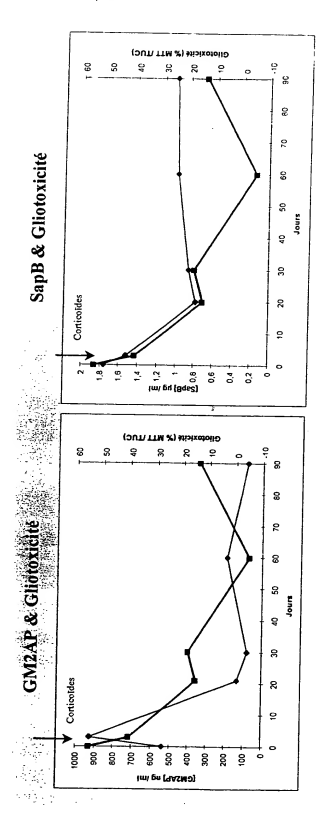


Figure 10

11/18

Patient SEP forme Rémittent Progressive

Figure 11



12/18

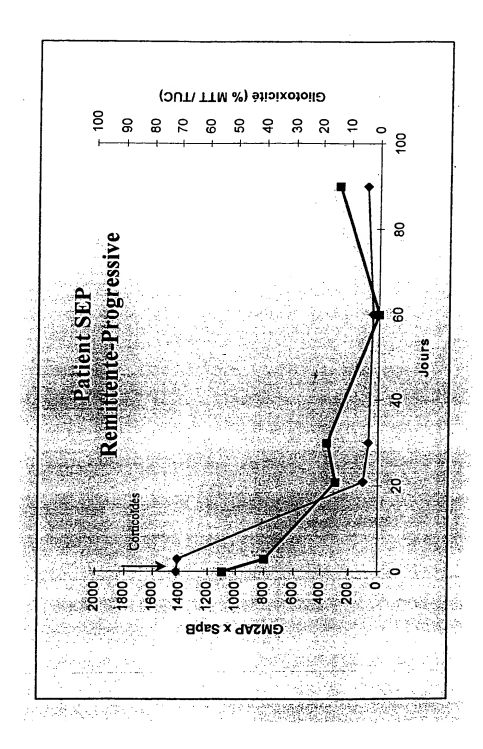
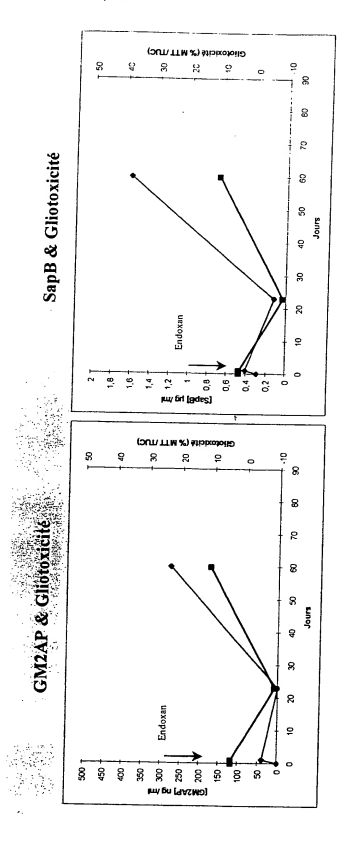


Figure 12

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

13/18

Patient SEP - Progressive



14/18

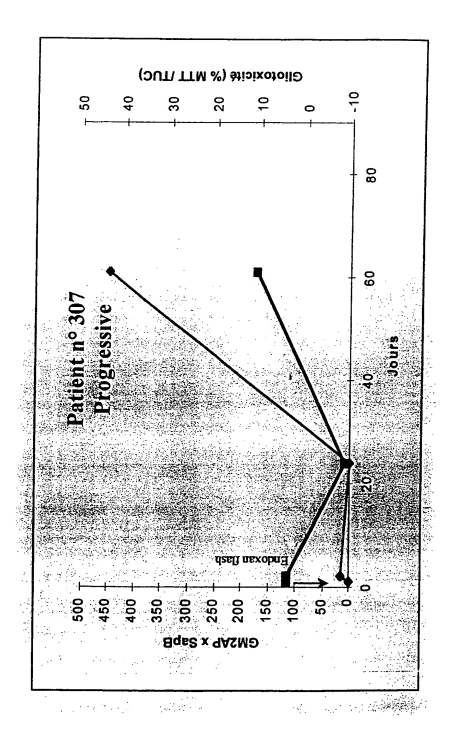


Figure 14

15/18

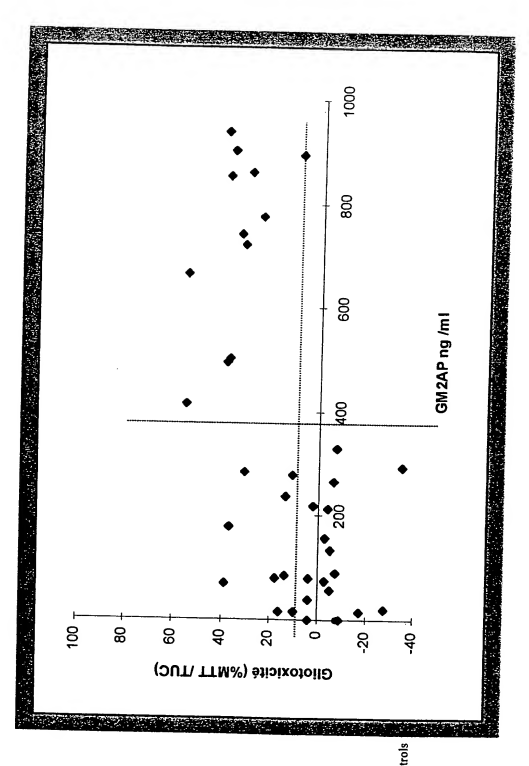


Figure 15

16/18

n=37 2,5 100 8 8 40 20 --20 Gliotoxicité (% MTT /TUC)

Healthy

Figure 16

17/18

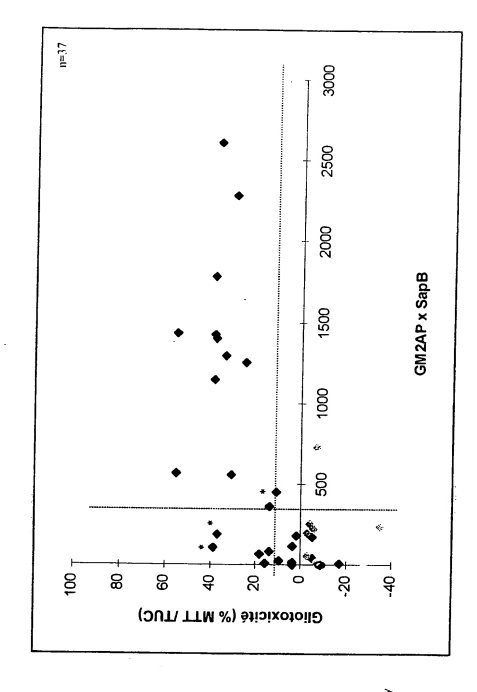


Figure 17

MS Healthy AMN

18/18

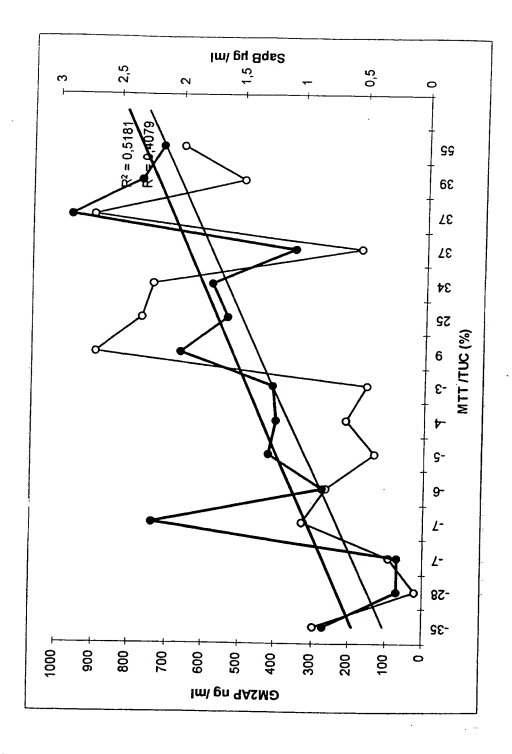


Figure 18

```
LISTE DE SEQUENCES
```

<110> BIOMERIEUX STELHYS

5 <120> Utilisation d'un polypeptide pour détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative, neurologique ou auto-immune

<130> SEP22

10

<140>

<141>

<150> FR9909372

15 <151> 1999-07-15

<160> 75

<170> PatentIn Ver. 2.1

20

<210> 1

<211> 4393

<212> PRT

<213> Homo sapiens

25

35

50

Met Gly Trp Arg Ala Pro Gly Ala Leu Leu Leu Ala Leu Leu Leu His

1 10 15

30 Gly Arg Leu Leu Ala Val Thr His Gly Leu Arg Ala Tyr Asp Gly Leu 20 25 30

Ser Leu Pro Glu Asp Ile Glu Thr Val Thr Ala Ser Gln Met Arg Trp 35 40 45

Thr His Ser Tyr Leu Ser Asp Asp Glu Asp Met Leu Ala Asp Ser Ile
50 55 60

Ser Gly Asp Leu Gly Ser Gly Asp Leu Gly Ser Gly Asp Phe Gln 40 65 70 75 80

Met Val Tyr Phe Arg Ala Leu Val Asn Phe Thr Arg Ser Ile Glu Tyr 85 90 95

45 Ser Pro Gln Leu Glu Asp Ala Gly Ser Arg Glu Phe Arg Glu Val Ser 100 105 110

Glu Ala Val Val Asp Thr Leu Glu Ser Glu Tyr Leu Lys Ile Pro Gly 115 120 125

Asp Gln Val Val Ser Val Val Phe Ile Lys Glu Leu Asp Gly Trp Val

Phe Val Glu Leu Asp Val Gly Ser Glu Gly Asn Ala Asp Gly Ala Gln
55 145 150 155 160

Ile Gln Glu Met Leu Leu Arg Val Ile Ser Ser Gly Ser Val Ala Ser 165 170 175 .

	Tyr	Val	Thr	Ser 180		Gln	Gly	Phe	Gln 185		Arg	Arg	Leu	Gly 190		Val
5	Pro	Gln	Phe 195		Arg	Ala	Cys	Thr 200		Ala	Glu	Phe	Ala 205		His	Ser
10	Tyr	Asn 210	Glu	Cys	Val	Fla	Leu 215		Tyr	Arg	Cys	Asp 220	Arg	Arg	Pro) Asp
	Cys 225	Arg	Asp	Met	Ser	Asp 230	Glu	Leu	Asn	Cys	Glu 235	Glu	Pro	Val	Leu	Gly 240
15	Ile	Ser	Pro	Thr	Phe 245	Ser	Leu	Leu	Val	Glu 250	Thr	Thr	Ser	Leu	Pro 255	
	Arg	Pro	Glu	Thr 260	Thr	Ile	Met	Arg	Gln 265	Pro	Pro	Val	Thr	His 270	Ala	Pro
20	Gln	Pro	Leu 275	Leu	Pro	Gly	Ser	Val 280	Arg	Pro	Leu	Pro	Cys 285	Gly	Pro	Gln
25	Glu	Ala 290	Ala	Cys	Arg	Asn	Gly 295	His	Cys	Ile	Pro	Arg 300	Asp	Tyr	Leu	Cys
23	Asp 305	Gly	Gln	Glu	Asp	Cys 310	Glu	Asp	Gly	Ser	Asp 315	Glu	Leu	Asp	Cys	Gly 320
30	Pro	Pro	Pro	Pro	Cys 325	Glu	Pro	Asn	Glu	Phe 330	Pro	Cys	Gly	Asn	Gly 335	His
	Cys	Ala	Leu	Lys 340	Leu	Trp	Arg	Cys	Asp 345	Gly	Asp	Phe	Asp	Cys 350	Glu	Asp
35	Arg	Thr	Asp 355	Glu	Ala	Asn	Cys	Pro 360	Thr	Lys	Arg	Pro	Glu 365	Glu	Val	Cys
4 0	Gly	Pro 370	Thr	Gln	Phe	Arg	Cys 375	Val	Ser	Thr	Asn	Met 380	Cys	Ile	Pro	Ala
•0	Ser 385	Phe	His	Cys	Asp	Glu 390	Glu	Ser	Asp	Cys	Pro 395	Asp	Arg	Ser	Asp	Glu 400
1 5	Phe	Gly	Cys	Met	Pro 405	Pro	Gln	Val	Val	Thr 410	Pro	Pro	Arg	Glu	Ser 415	Ile
	Gln	Ala	Ser	Arg 420	Gly	Gln	Thr	Val	Thr 425	Phe	Thr	Cys	Val	Ala 430	Ile	Gly
50	Val	Pro	Ala 435	Pro	Phe	Leu	Ile	Asn 440	Trp	Arg	Leu	Asn	Trp 445	Gly	His	Ile
55	Pro	Ser 450	Gln	Pro	Arg		Thr 455	Val	Thr	Ser		Gly 460	Gly	Arg	Gly	Thr
C	Leu 465	Iļe	Ile	Arg	Asp	Val 470	Lys	Glu	Ser	Asp	Gln 475	Gly	Ala	Tyr	Thr	Cys 480

	Glu	ı Alá	a Met	. Ası	1 Ala 489		g Gly	y Met	t Vai	1 Phe 490		y Ile	e Pro	Asp	Gl _y 495	/ Val
5	Leu	ı Glu	ı Lev	Val 500		Glr	a Arg	g Ala	Gly 505		Cys	s Pro	Ası	Gly 510		Phe
	Tyr	Let	3 Glu 515		s Ser	Ala	Ala	520		ı Pro	Cys	Ph€	Cys 525		Gly	' Ile
10	Thr	Ser 530	Val	Cys	Gln	Ser	Thr 535		g Arg	Phe	Arg	9 Asp 540		Ile	Arg	Leu
15	Arg 545	Phe	Asp	Gln	Pro	Asp 550		Phe	. Lys	Gly	Val 555		Val	Thr	Met	Pro 560
	Ala	Gln	Pro	Gly	Thr 565		Pro	Leu	Ser	Ser 570		Gln	Leu	Gln	Ile 575	Asp
20	Pro	Ser	Leu	His 580		Phe	Gln	Leu	Val 585		Leu	Ser	Arg	Arg 590	Phe	Leu
	Val	His	Asp 595		Phe	Trp	Ala	Leu 600		Glu	Gln	Phe	Leu 605	Gly	Asn	Lys
25	Val	Asp 610		Tyr	Gly	Gly	Ser 615	Leu	Arg	Tyr	Asn	Val 620	Arg	Tyr	Glu	Leu
30	Ala 625	Arg	Gly	Met	Leu	Glu 630	Pro	Val	Gln	Arg	Pro 635	Asp	Val	Val	Leu	Val 640
	Gly	Ala	Gly	Tyr	Arg 645	Leu	Leu	Ser	Arg	Gly 650	His	Thr	Pro	Thr	Gln 655	Pro
35	Gly	Ala	Leu	Asn 660	Gln	Arg	Gln	Val	Gln 665	Phe	Ser	Glu	Glu	His 670	Trp	Val
	His	Glu	Ser 675	Gly	Arg	Pro	Val	Gln 680	Arg	Ala	Glu	Leu	Leu 685	Gln	Val	Leu
40	Gln	Ser 690	Leu	Glu	Ala	Val	Leu 695	Ile	Gln	Thr	Val	Tyr 700	Asn	Thr	Lys	Met
45	Ala 705	Ser	Val	Gly	Leu	Ser 710	Asp	Ile	Ala	Met	Asp 715	Thr	Thr	Val	Thr	His 720
	Ala	Thr	Ser	His	Gly 725	Arg	Ala	His	Ser	Val 730	Glu	Glu	Cys	Arg	Cys 735	Pro
50	Ile	Gly	Tyr	Ser 740	Gly	Leu	Ser	Cys	Glu 745	Ser	Cys	Asp	Ala	His 750	Phe	Thr
	Arg	Val	Pro 755	Gly	Gly	Pro	Tyr	Leu 760	Gly	Thr	Cys	Ser	Gly 765	Cys	Ser	Cys
55	Asn	Gly 770	His	Ala	Ser	Ser	Cys 775	Asp	Pro	Val	Tyr	Gly 780	His	Cys	Leu	Asn
	Cvs	Gln	Hie	Δεπ	Thr	Glu	Gly	Pro	Gl n	C++C	Tira	T	~	7	× 1 -	0 1

	785					790					795					800
5	Phe	Phe	Gly	Asp	Ala 805		Lys	. Ala	Thr	Ala 810		Ser	Cys	Arg	Pro 815	Cys
•**	Pro	Cys	Pro	Tyr 820		Asp	Ala	Ser	Arg 825	_	Phe	Ser	Asp	Thr 830	Cys	Phe
10	Leu	Asp	Thr 835	Asp	Gly	Gln	Ala	Thr 840	Cys	Asp	Ala	Cys	Ala 845	Pro	Gly	Tyr
	Thr	Gly 850		Arg	Cys	Glu	Ser 855	Cys	Ala	Pro	Gly	Tyr 860	Glu	Gly	Asn	Pro
15	Ile 865	Gln	Pro	Gly	Gly	Lys 870	Cys	Arg	Pro	Val	Asn 875	Gln	Glu	Ile	Val	Arg 880
20	Cys	Asp	Glu	Arg	Gly 885	Ser	Met	Gly	Thr	Ser 890	Gly	Glu	Ala	Cys	Arg 895	Cys
	Lys	Asn	Asn	Val 900	Val	Gly	Arg	Leu	Cys 905	Asn	Glu	Cys	Ala	Asp 910	Arg	Ser
25	Phe	His	Leu 915	Ser	Thr	Arg	Asn	Pro 920	Asp	Gly	Cys	Leu	Lys 925	Cys	Phe	Cys
	Met	Gly 930	Val	Ser	Arg	His	Cys 935	Thr	Ser	Ser	Ser	Trp 940	Ser	Arg	Ala	Gln
30	Leu 945	His	Gly	Ala	Ser	Glu 950	Glu	Pro	Gly	His	Phe 955	Ser	Leu	Thr	Asn	Ala 960
35	Ala	Ser	Thr	His	Thr 965	Thr	Asn	Glu	Gly	Ile 970	Phe	Ser	Pro	Thr	Pro 975	Gly
	Glu	Leu	Gly	Phe 980	Ser	Ser	Phe	His	Arg 985	Leu	Leu	Ser	Gly	Pro 990	Tyr	Phe
40	Trp	Ser	Leu 995	Pro	Ser	Arg		Leu 1000	Gly	Asp	Lys		Thr .005	Ser	Tyr	Gly
		Glu .010	Leu	Arg	Phe		Val .015	Thr	Gln	Arg		Gln 020	Pro	Gly	Ser	Thr
45	Pro 1025		His	Gly		Pro .030	Leu	Val	Val		Gln .035	Gly	Asn	Asn		Ile 040
50	Leu	Glu	His		Val .045	Ala	Gln	Glu		Ser .050	Pro	Gly	Gln		Ser 055	Thr
30	Phe	Ile		Pro 060	Phe	Arg	Glu	Gln 1	Ala .065	Trp	Gln	Arg		Asp 070	Gly	Gln
55	Pro		Thr .075	Arg	Glu	His		Leu 080	Met	Ala	Leu		Gly 085	Ile	Asp	Thr
	Leu	Leu		Arg	Ala		Tyr	Ala	Gln	Gln		Ala	Glu	Ser	Arg	Val

	Ser (Gly	Ile	Se:	Met	1110	Val	l Ala	a Val	l Pro	Glu 1115		Thr	Gly	Gln	Asp 1120
5	Pro A	Ala	Leu	Gli	Val	Glu	Glr	Cys	s Ser	Cys		Pro	Gly		Arg 1135	Gly
10	Pro S	Ser	Cys	Gln 1140	Asp	Cys	Asp	Thr	Gly 1145		Thr	Arg		Pro 1150	Ser	Gly
	Leu 7		Leu 1155		Thr	Cys	Glu	Arg 1160		Ser	Cys		Gly 1165	His	Ser	Glu
15	Ala (Cys 170	Glu	Pro	Glu		Gly 1175		Cys	Gln		Cys 1180	Gln	His	His	Thr
	Glu G 1185	Sly	Pro	Arg	Cys	Glu 1190	Gln	Cys	Gln		Gly 1195	Tyr	Tyr	Gly		Ala 1200
20	Gln A	rg	Gly		Pro 1205	Gln	Asp	Cys		Leu 1210	Cys	Pro	Cys		Gly 1215	Asp
25	Pro A	la		Gly 1220	Gln	Ala	Ala		Thr 1225	Cys	Phe	Leu		Thr 1230	Asp	Gly
23	His P		Thr 235	Cys	Asp	Ala		Ser 1240	Pro	Gly	His		Gly .245	Arg	His	Cys
30	Glu A 12	rg 50	Cys	Ala	Pro		Tyr 1255	Tyr	Gly	Asn		Ser .260	Gln	Gly	Gln	Pro
	Cys G 1265	ln.	Arg	Asp		Gln .270	Val	Pro	Gly		Ile 1275	Gly	Суѕ	Asn	-	Asp 280
35	Pro G	ln	Gly	Ser	Val 1285	Ser	Ser	Gln		Asp .290	Ala	Ala	Gly		Cys 295	Gln
40	Cys L	ys .	Ala 1	Gln .300	Val	Glu	Gly		Thr 1305	Cys	Ser	His		Arg 310	Pro	His
	His P	he 1	His 315	Leu	Ser	Ala		Asn .320	Pro	Asp	Gly		Leu 325	Pro	Cys	Phe
45	Cys Me	et (30	Gly	Ile	Thr	Gln 1	Gln 335	Cys	Ala	Ser	_	Ala 340	Tyr	Thr .	Arg	His
	Leu II 1345	le :	Ser	Thr		Phe 350	Ala	Pro	Gly		Phe 355	Gln	Gly	Phe 1		Leu 360
50	Val As	sn 1	Pro		Arg 365	Asn	Ser	Arg		Thr 370	Gly	Glu	Phe		Val	Glu
55	Pro Va	al I	Pro 1	Glu 380	Gly .	Ala	Gln		Ser 385	Phe	Gly .	Asn :		Ala (390	Gln :	Leu
<i>JJ</i>	Gly Hi	is C	Glu	Ser	Phe	Tyr		Gln	Leu	Pro (Glu '	Thr '	Tyr (Gln (Gly A	Asp

	Lys Val Ala Ala Tyr Gly Gly Lys Leu Arg Tyr Thr Leu Ser Tyr 1410 1415 1420	Thr
5	Ala Gly Pro Gln Gly Ser Pro Leu Ser Asp Pro Asp Val Gln Ile 1425 1430 1435 14	Thr 440
	Gly Asn Asn Ile Met Leu Val Ala Ser Gln Pro Ala Leu Gln Gly I 1445 1450 1455	Pro
10	Glu Arg Arg Ser Tyr Glu Ile Met Phe Arg Glu Glu Phe Trp Arg I 1460 1465 1470	Arg
15	Pro Asp Gly Gln Pro Ala Thr Arg Glu His Leu Leu Met Ala Leu A 1475 1480 1485	∖la
••	Asp Leu Asp Glu Leu Leu Ile Arg Ala Thr Phe Ser Ser Val Pro I 1490 1495 1500	eu
20	Val Ala Ser Ile Ser Ala Val Ser Leu Glu Val Ala Gln Pro Gly F 1505 1510 1515 15	ro 320
	Ser Asn Arg Pro Arg Ala Leu Glu Val Glu Glu Cys Arg Cys Pro P 1525 1530 1535	ro,
25	Gly Tyr Ile Gly Leu Ser Cys Gln Asp Cys Ala Pro Gly Tyr Thr A 1540 1545 1550	rg
30	Thr Gly Ser Gly Leu Tyr Leu Gly His Cys Glu Leu Cys Glu Cys A 1555 1560 1565	sn
50	Gly His Ser Asp Leu Cys His Pro Glu Thr Gly Ala Cys Ser Gln C 1570 1575 1580	ys
35	Gln His Asn Ala Ala Gly Glu Phe Cys Glu Leu Cys Ala Pro Gly T 1585 1590 1595 16	-
	Tyr Gly Asp Ala Thr Ala Gly Thr Pro Glu Asp Cys Gln Pro Cys A 1605 1610 1615	la
40	Cys Pro Leu Thr Asn Pro Glu Asn Met Phe Ser Arg Thr Cys Glu Se 1620 1625 1630	er
45	Leu Gly Ala Gly Gly Tyr Arg Cys Thr Ala Cys Glu Pro Gly Tyr Th 1635 1640 1645	hr
40	Gly Gln Tyr Cys Glu Gln Cys Gly Pro Gly Tyr Val Gly Asn Pro Se 1650 1655 1660	er
50	Val Gln Gly Gly Gln Cys Leu Pro Glu Thr Asn Gln Ala Pro Leu Va 1665 1670 1675 168	
	Val Glu Val His Pro Ala Arg Ser Ile Val Pro Gln Gly Gly Ser Hi 1685 1690 1695	is
55	Ser Leu Arg Cys Gln Val Ser Gly Arg Gly Pro His Tyr Phe Tyr Tr 1700 1705 1710	τp

Ser Arg Glu Asp Gly Arg Pro Val Pro Ser Gly Thr Gln Gln Arg His

	1715	1720	172	25
5	Gln Gly Ser Glu Leu 1730	His Phe Pro Se 1735	er Val Gln Pro Se 1740	er Asp Ala Gly
	Val Tyr Ile Cys Thr 1745	Cys Arg Asn Le 1750	u His Arg Ser As 1755	n Thr Ser Arg 1760
10	Ala Glu Leu Leu Val 1765		o Ser Lys Pro Il 1770	e Thr Val Thr 1775
	Val Glu Glu Gln Arg 1780	Ser Gln Ser Va 178		a Asp Val Thr 1790
15	Phe Ile Cys Thr Ala 1795	Lys Ser Lys Se 1800	r Pro Ala Tyr Th 180	_
20	Thr Arg Leu His Asn 1810	Gly Lys Leu Pro 1815	o Thr Arg Ala Me 1820	t Asp Phe Asn
	Gly Ile Leu Thr Ile 1825	Arg Asn Val Gli 1830	n Leu Ser Asp Al 1835	a Gly Thr Tyr 1840
25	Val Cys Thr Gly Ser 1845		a Met Asp Gln Gl 1850	y Thr Ala Thr 1855
	Leu His Val Gln Ala 1860	Ser Gly Thr Let 1865		l Val Ser Ile 1870
30	His Pro Pro Gln Leu 1875	Thr Val Gln Pro	o Gly Gln Leu Ala 1889	_
35	Cys Ser Ala Thr Gly 1890	Ser Pro Thr Pro 1895	o Thr Leu Glu Trp 1900	o Thr Gly Gly
	Pro Gly Gly Gln Leu 1905	Pro Ala Lys Ala 1910	a Gln Ile His Gly 1915	y Gly Ile Leu 1920
40	Arg Leu Pro Ala Val 1925	Glu Pro Thr Asp	o Gln Ala Gln Tyr 1930	r Leu Cys Arg 1935
	Ala His Ser Ser Ala 1940	Gly Gln Gln Val		l Leu His Val 1950
45	His Gly Gly Gly Gly 1955	Pro Arg Val Glm 1960	ı Val Ser Pro Gli 1965	
50	Val His Ala Gly Arg 1970	Thr Val Arg Leu 1975	ı Tyr Cys Arg Ala 1980	a Ala Gly Val
50	Pro Ser Ala Thr Ile 1985	Thr Trp Arg Lys	Glu Gly Gly Ser 1995	Leu Pro Pro 2000
55	Gln Ala Arg Ser Glu 2005	Arg Thr Asp Ile	e Ala Thr Leu Leu 2010	l Ile Pro Ala 2015
	Ile Thr Thr Ala Asp 2020	Ala Gly Phe Tyr 2025		Thr Ser Pro

	Ala Gly Thr Ala Gln Ala Arg Ile Gln Val Val Leu 2035 2040 2045	
5	Asp Ala Ser Gln Pro Pro Val Lys Ile Glu Ser Ser Ser 2050 2055 2060	Pro Ser Val
10	Thr Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Asn Cys Val Val Ala 2065 2070 2075	Gly Ser Ala 2080
	His Ala Gln Val Thr Trp Tyr Arg Arg Gly Gly Ser Leu 2085 2090	Pro His His 2095
15	Thr Gln Val His Gly Ser Arg Leu Arg Leu Pro Gln Val 2100 2105	Ser Pro Ala 2110
	Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys Arg Val Glu Asn Gly Ser 2115 2120 2125	-
20	Glu Ala Ser Ile Thr Val Ser Val Leu His Gly Thr His 2130 2135 2140	Ser Gly Pro
25	Ser Tyr Thr Pro Val Pro Gly Ser Thr Arg Pro Ile Arg 2145 2150 2155	Ile Glu Pro 2160
23	Ser Ser Ser His Val Ala Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu 2165 2170	Asn Cys Val 2175
30	Val Pro Gly Gln Ala His Ala Gln Val Thr Trp His Lys 2180 2185	Arg Gly Gly 2190
	Ser Leu Pro Ala Arg His Gln Thr His Gly Ser Leu Leu 2195 2200 2205	Arg Leu His
35	Gln Val Thr Pro Ala Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys His 2210 2215 2220	Val Val Gly
40	Thr Ser Gly Pro Leu Glu Ala Ser Val Leu Val Thr Ile 2225 2230 2235	Glu Ala Ser 2240
70	Val Ile Pro Gly Pro Ile Pro Pro Val Arg Ile Glu Ser 2245 2250	Ser Ser Ser 2255
45	Thr Val Ala Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Ser Cys Val 2260 2265 2	Val Ala Gly 270
	Gln Ala His Ala Gln Val Thr Trp Tyr Lys Arg Gly Gly 2275 2280 2285	Ser Leu Pro
50	Ala Arg His Gln Val Arg Gly Ser Arg Leu Tyr Ile Phe 2290 2295 2300	Gln Ala Ser
55	Pro Ala Asp Ala Gly Gln Tyr Val Cys Arg Ala Ser Asn 2305 2310 2315	Gly Met Glu 2320
JJ	Ala Ser Ile Thr Val Thr Val Thr Gly Thr Gln Gly Ala 2325 2330	Asn Leu Ala 2335

	IYL E	-10		2340		. 1111	GII	1 Pro	2345) 11e	e Giu	Pro	2350		Se
5	Gln V		Ala 355	Glu	Gly	Glr	Thr	Leu 2360		Leu	Asn	Cys	Val 2365		Pro	Gl
	Gln S	Ser 370	His	Ala	Gln	Val	Thr 2375		His	Lys		Gly 2380		Ser	Leu	Pro
10	Val A 2385	arg	His	Gln		His 2390		ser Ser	Leu		Arg 2395		Tyr	Gln		Se:
15	Pro A	la	Asp		Gly 2405	Glu	Tyr	· Val		Arg 2410		Leu	Gly		Ser 2415	
13	Pro L	eu		Ala 2420	Ser	Val	Leu		Thr 2425		Glu	Pro		Gly 2430		Va]
20	Pro A		Leu 435	Gly	Val	Thr	Pro	Thr 2440	Val	Arg	Ile		Ser 2445	Ser	Ser	Ser
	Gln V 24		Ala	Glu	Gly		Thr 2455		Asp	Leu		Cys 2460	Leu	Val	Ala	Gly
25	Gln A 2 46 5	la 1	His	Ala		Val 2470	Thr	Trp	His		Arg 2475	Gly	Gly	Ser		Pro 2480
30	Ala A	rg 1	His		Val 2485	His	Gly	Ser		Leu 2490	Arg	Leu	Leu		Val 2495	Thr
50	Pro A	la i		Ser 500	Gly	Glu	Tyr		Cys 2505	Arg	Val	Val		Ser 2510	Ser	Gly
35	Thr G		3lu 515	Ala	Ser	Val		Val 2520	Thr	Ile	Gln		Arg 2525	Leu	Ser	Gly
	Ser H: 251	is 5 30	Ser	Gln	Gly		Ala 2535	Tyr	Pro	Val		Ile 2540	Glu	Ser	Ser	Ser
40	Ala Se 2545	er I	Leu	Ala		Gly 2550	His	Thr	Leu		Leu !555	Asn	Cys	Leu		Ala 25 <u>6</u> 0
45	Ser G	ln A	Ala		His 2565	Thr	Ile	Thr		Tyr 2570	Lys	Arg	Gly		Ser 2575	Leu
	Pro Se	er A		His 580	Gln	Ile	Val		Ser !585	Arg	Leu	Arg		Pro 2590	Gln	Val
50	Thr Pr		Ala 595	Asp	Ser	Gly		Tyr 2600	Val	Cys	His		Ser 605	Asn	Gly	Ala
	Gly Se 261		rg	Glu	Thr		Leu :615	Ile	Val	Thr		Gln 620	Gly	Ser	Gly	Ser
55	Ser Hi 2625	is V	al	Pro		Val 630	Ser	Pro	Pro		Arg 635	Ile	Glu	Ser		Ser 640
	Dro Th	·~ 1	7-1	17 - 7	C1	C1	01 -	m\	T	N	.		~	••- 1		

		:	2645		2650		2655	i
-	Arg Gln	Pro Gln 2660	Ala Ile	Ile Thr	Trp Tyr 2665	Lys Arg	Gly Gly Ser 2670	Leu
5		Arg His 675	Gln Thr	His Gly 2680		_	Leu His Gln 2685	Met
10	Ser Val 2690	Ala Asp		Glu Tyr 2695	Val Cys	Arg Ala 2700	Asn Asn Asn	Ile
	Asp Ala 2705	Leu Glu	Ala Ser 2710	Ile Val		Val Ser 2715	Pro Ser Ala	Gly 2720
15	Ser Pro		Pro Gly 2725	Ser Ser	Met Pro 2730		Ile Glu Ser 2735	
20	Ser Ser	His Val 2740	Ala Glu	-	Thr Leu 2745	Asp Leu	Asn Cys Val 2750	Val
20	=	Gln Ala 755	His Ala	Gln Val 2760	Thr Trp		Arg Gly Gly 2765	Ser
25	Leu Pro 2770	Ser Tyr		Thr Arg 2775	Gly Ser	Arg Leu 2780	Arg Leu His	His
	Val Ser 2785	Pro Ala	Asp Ser 2790	Gly Glu		Cys Arg 2795	Val Met Gly	Ser 2800
30	Ser Gly		Glu Ala 805	Ser Val	Leu Val 2810	Thr Ile	Glu Ala Ser 2815	Gly
35	Ser Ser	Ala Val 2820	His Val		Pro Gly 2825	Gly Ala	Pro Pro Ile 2830	Arg
33		Pro Ser 835	Ser Ser	Arg Val 2840	Ala Glu		Thr Leu Asp	Leu
40	Lys Cys 7 2850	Val Val		Gln Ala 855	His Ala	Gln Val 2860	Thr Trp His	Lys
	Arg Gly (2865	Gly Asn	Leu Pro 2870	Ala Arg		Val His 2875	Gly Pro Leu	Leu 2880
45	Arg Leu i		Val Ser 885	Pro Ala	Asp Ser 2890	Gly Glu	Tyr Ser Cys 2895	Gln
50	Val Thr	Gly Ser 2900	Ser Gly		Glu Ala 2905	Ser Val	Leu Val Thr 2910	Ile
50		Ser Ser 915	Pro Gly	Pro Ile 2920	Pro Ala		Leu Ala Gln 925	Pro
55	Ile Tyr 3	Ile Glu		Ser Ser	His Val	Thr Glu 2940	Gly Gln Thr	Leu
	Asp Leu A	Asn Cys	Val Val 2950	Pro Gly		His Ala	Gln Val Thr	Trp 2960

	1yr Lys Arg Gly Gly Ser Leu Pro Ala Arg His Gln Thr His Gly Ser 2965 2970 2975
5	Gln Leu Arg Leu His His Val Ser Pro Ala Asp Ser Gly Glu Tyr Val 2980 .2985 2990
10	Cys Arg Ala Ala Gly Gly Pro Gly Pro Glu Gln Glu Ala Ser Phe Thr 2995 3000 3005
	Val Thr Val Pro Pro Ser Glu Gly Ser Ser Tyr Arg Leu Arg Ser Pro 3010 3015 3020
15	Val Ile Ser Ile Asp Pro Pro Ser Ser Thr Val Gln Gln Gly Gln Asp 3025 3030 3035 3040
	Ala Ser Phe Lys Cys Leu Ile His Asp Gly Ala Ala Pro Ile Ser Leu 3045 3050 3055
20	Glu Trp Lys Thr Arg Asn Gln Glu Leu Glu Asp Asn Val His Ile Ser 3060 3065 3070
25	Pro Asn Gly Ser Ile Ile Thr Ile Val Gly Thr Arg Pro Ser Asn His 3075 3080 3085
	Gly Thr Tyr Arg Cys Val Ala Ser Asn Ala Tyr Gly Val Ala Gln Ser 3090 3095 3100
30	Val Val Asn Leu Ser Val His Gly Pro Pro Thr Val Ser Val Leu Pro 3105 3110 3115 3120
	Glu Gly Pro Val Trp Val Lys Val Gly Lys Ala Val Thr Leu Glu Cys 3125 3130 3135
35	Val Ser Ala Gly Glu Pro Arg Ser Ser Ala Arg Trp Thr Arg Ile Ser 3140 3145 3150
40	Ser Thr Pro Ala Lys Leu Glu Gln Arg Thr Tyr Gly Leu Met Asp Ser 3155 3160 3165
	His Thr Val Leu Gln Ile Ser Ser Ala Lys Pro Ser Asp Ala Gly Thr 3170 3175 3180
45	Tyr Val Cys Leu Ala Gln Asn Ala Leu Gly Thr Ala Gln Lys Gln Val 3185 3190 3195 3200
	Glu Val Ile Val Asp Thr Gly Ala Met Ala Pro Gly Ala Pro Gln Val 3205 3210 3215
50	Gln Ala Glu Glu Ala Glu Leu Thr Val Glu Ala Gly His Thr Ala Thr 3220 3225 3230
55	Leu Arg Cys Ser Ala Thr Gly Ser Pro Ala Arg Thr Ile His Trp Ser 3235 3240 3245
	Lys Leu Arg Ser Pro Leu Pro Trp Gln His Arg Leu Glu Gly Asp Thr 3250 3255 3260

	326		. 116	FLO		3270		GIN	GIII		3275		GIII	. Iyı	116	3280
5	Asn	Ala	Thr		Pro 3285	Ala	Gly	His		Glu 3290		Thr	Ile		Leu 3295	
	Val	Glu	Ser	Pro 3300		Tyr	Ala		Thr 3305		Pro	Glu		Ala 3310		Val
10	Gln		Gly 3315		Thr	Val		Leu 3320		Cys	Leu		His 3325	_	Thr	Pro
15		Leu 3330	Thr	Phe	Gln	_	Ser 3335	_	Val	Gly		Ser 3340		Pro	Gly	Arg
	Ala 334		Ala	Arg		Glu 3350	Leu	Leu	His		Glu 3355	Arg	Ala	Ala		Glu 3360
20	Asp	Ser	Gly	_	Tyr 3365	Arg	Cys	Arg		Thr 3370	Asn	Lys	Val		Ser 3375	Ala
	Glu	Ala	Phe	Ala 3380	Gln	Leu	Leu		Gln 3385	Gly	Pro	Pro	_	Ser 3390	Leu	Pro
25	Ala		Ser 3395	Ile	Pro	Ala		Ser 3400	Thr	Pro	Thr		Gln 3405	Val	Thr	Pro
30		Leu 3410	Glu	Thr	Lys		Ile 8415	Gly	Ala	Ser		Glu 3420	Phe	His	Cys	Ala
	Val 3425		Ser	Asp	_	Gly 430	Thr	Gln	Leu	_	Trp 1435	Phe	Lys	Glu		Gly 3440
35	Gln	Leu	Pro		Gly 8445	His	Ser	Val		Asp 8450	Gly	Val	Leu		Ile 8455	Gln
	Asn	Leu	Asp 3	Gln 3460	Ser	Cys	Gln	_	Thr 465	Tyr	Ile	Cys		Ala 3470	His	Gly
40	Pro	-	Gly 3475	Lys	Ala	Gln		Ser 3480	Ala	Gln	Leu		Ile 3485	Gln	Ala	Leu
45		Ser 490	Val	Leu	Ile		Ile 495	Arg	Thr	Ser		Gln 500	Thr	Val	Val	Val
43	Gly 3505		Ala	Val		Phe 510	Glu	Cys	Leu		Leu 515	Gly	Asp	Pro		Pro 520
50	Gln	Val	Thr	-	Ser 525	Lys	Val	Gly	_	His 530	Leu	Arg	Pro	-	Ile 535	Val
	Gln	Ser	Gly 3	Gly 540	Val	Val	Arg		Ala 545	His	Val	Glu		Ala 550	Asp	Ala
55	Gly		Tyr 3555	Arg	Cys	Thr		Thr 560	Asn	Ala	Ala	-	Thr 565	Thr	Gln	Ser
	His	Val	Leu	Leu	Leu	Val	Gln	Ala	Leu	Pro	Gln	Ile	Ser	Met	Pro	Gln

	3570			3575		3580	
5	Glu Val 3585	Arg Val	Pro Ala 3590	Gly Se	r Ala Ala	Val Phe I 3595	Pro Cys Ile Ala 3600
	Ser Gly	Tyr Pro	Thr Pro	Asp Ile	e Ser Trp 3610		eu Asp Gly Ser 3615
10	Leu Pro	Pro Asp 3620	Ser Arg	Leu Glu	a Asn Asn 3625	Met Leu M	et Leu Pro Ser 3630
	Val Gln	Pro Gln 3635	Asp Ala	Gly Thi			la Thr Asn Arg 45
15	Gln Gly 3650	Lys Val		Phe Ala 3655	His Leu	Gln Val P 3660	ro Glu Arg Val
20	Val Pro 3665	Tyr Phe	Thr Gln 3670	Thr Pro		Phe Leu P 3675	ro Leu Pro Thr 3680
	Ile Lys	Asp Ala	Tyr Arg 3685	Lys Phe	Glu Ile 3690	Lys Ile T	hr Phe Arg Pro 3695
25	Asp Ser	Ala Asp 3700	Gly Met		Tyr Asn 3705	Gly Gln L	ys Arg Val Pro 3710
	Gly Ser	Pro Thr 715	Asn Leu	Ala Asn 3720	Arg Gln	Pro Asp Pl	ne Ile Ser Phe 25
30	Gly Leu 3730	Val Gly		Pro Glu 3735	Phe Arg	Phe Asp Al	ia Gly Ser Gly
35	Met Ala 3745	Thr Ile	Arg His 3750	Pro Thr		Ala Leu Gl 755	ly His Phe His 3760
	Thr Val		Leu Arg 765	Ser Leu	Thr Gln 3770	Gly Ser Le	eu Ile Val Gly 3775
40	Asp Leu	Ala Pro 3780	Val Asn		Ser Gln 3785	Gly Lys Ph	ne Gln Gly Leu 3790
	Asp Leu 3	Asn Glu 795	Glu Leu	Tyr Leu 3800	Gly Gly	Tyr Pro As 380	p Tyr Gly Ala 5
45	Ile Pro 1 3810	Lys Ala		Ser Ser 815	Gly Phe	Ile Gly Cy 3820	rs Val Arg Glu
50	Leu Arg : 3825	Ile Gln	Gly Glu 3830	Glu Ile		His Asp Le 835	u Asn Leu Thr 3840
	Ala His (Gly Ile 3	Ser His 845	Cys Pro	Thr Cys . 3850	Arg Asp Ar	g Pro Cys Gln 3855
55	Asn Gly (Gly Gln 3860	Cys His .		Glu Ser : 865	Ser Ser Ty	r Val Cys Val 3870
	Cys Pro A	Ala Gly : 875	Phe Thr	Gly Ser 3880	Arg Cys (Glu His Se 388	r Gln Ala Leu 5

	His Cys His Pro Gl 3890	u Ala Cys 3895	Gly Pro Asp	Ala Thr Cys 3900	Val Asn Arg
5	Pro Asp Gly Arg Gl 3905	y Tyr Thr 3910		His Leu Gly 1915	Arg Ser Gly 3920
. 10	Leu Arg Cys Glu Gl 392		Thr Val Thr 3930	Thr Pro Ser	Leu Ser Gly 3935
	Ala Gly Ser Tyr Le 3940	u Ala Leu	Pro Ala Leu 3945		His His Glu 3950
15	Leu Arg Leu Asp Va 3955		Lys Pro Leu 960	Ala Pro Asp 3965	Gly Val Leu
	Leu Phe Ser Gly Gly 3970	y Lys Ser 3975	Gly Pro Val	Glu Asp Phe 3980	Val Ser Leu
20	Ala Met Val Gly Gly 3985	/ His Leu 3990		Tyr Glu Leu 995	Gly Ser Gly 4000
25	Leu Ala Val Leu Arg 4009		Glu Pro Leu 1 4010	Ala Leu Gly	Arg Trp His 4015
	Arg Val Ser Ala Glo 4020	a Arg Leu	Asn Lys Asp (4025	_	Arg Val Asn 030
30	Gly Gly Arg Pro Val 4035	_	Ser Ser Pro (040	Gly Lys Ser 4045	Gln Gly Leu
	Asn Leu His Thr Leu 4050	Leu Tyr 4055	Leu Gly Gly V	Val Glu Pro 4060	Ser Val Pro
35 .	Leu Ser Pro Ala Thr 4065	Asn Met : 4070		Phe Arg Gly 075	Cys Val Gly 4080
40	Glu Val Ser Val Asr 4085		Arg Leu Asp I 4090	Leu Thr Tyr	Ser Phe Leu 4095
	Gly Ser Gln Gly Ile 4100	Gly Gln	Cys Tyr Asp S 4105		Cys Glu Arg 110
45	Gln Pro Cys Gln His 4115	-	Thr Cys Met I	_	-
	Phe Gln Cys Leu Cys 4130	Arg Asp (Gly Ile Lys G	Gly Asp Leu (4140	Cys Glu His
50	Glu Glu Asn Pro Cys 4145	Gln Leu <i>l</i> 4150	-	Cys Leu His (155	Gly Gly Thr 4160
55	Cys Gln Gly Thr Arg 4165		Cys Leu Pro G 4170	Gly Phe Ser (Gly Pro Arg 4175
55	Cys Gln Gln Gly Ser 4180	Gly His (Gly Ile Ala G 4185		Trp His Leu 190

	Glu Gl	y Ser 4195		Gly	/ Asn	Asp	Ala 4200		Gly	Gln	туг	Gl _y 4205		Tyr	Phe
5	His As 421		Gly	Phe		Ala 4215		Pro	Gly		Val 4220		Ser	Arg	Ser
	Leu Pr 4225	o Glu	Val		Glu 4230	Thr	Ile	Glu		Glu 4235		Arg	Thr		Thr 4240
10	Ala Se	r Gly		Leu 4245		Trp	Gln		Val 4250		Val	Gly		Ala 4255	_
15	Gln Gl		Asp 4260		Ile	Ser		Gly 4265		Gln	Asp	-	His 4270	Leu	Val
15	Phe Ar	g Tyr 4275		Leu	Gly		Gly 4280		Ala	Arg		Val 4285	Ser	Glu	Asp
20	Pro Ile 429		Asp	Gly		Trp 1295		Arg	Val		Ala 4300	Leu	Arg	Glu	Gly
	Arg Arg 4305	g Gly	Ser		Gln 4310	Val	Asp	Gly		Glu 4315	Leu	Val	Ser	_	Arg 4320
25	Ser Pro	Gly		Asn 4325	Val	Ala	Val		Ala 1330	Lys	Gly	Ser		Tyr 1335	Ile
30	Gly Gly		Pro 4340	Asp	Val	Ala		Leu 4345	Thr	Gly	Gly		Phe 1350	Ser	Ser
50	Gly Ile	Thr 4355	Gly	Cys	Val		Asn 4360	Leu	Val	Leu		Ser 4365	Ala	Arg	Pro
35	Gly Ala		Pro	Pro		Pro 1375	Leu	Asp	Leu		His 1380	Arg	Ala	Gln	Ala
	Gly Ala	Asn	Thr	_	Pro 1390	Cys	Pro	Ser							
40															
	<210> 2 <211> 1 <212> F	.95													
45	<213> H	omo s	sapie	ens											
	<400> 2 Asp Ala 1		Gly	Gln 5	Tyr	Gly	Ala	Tyr	Phe 10	His	Asp	Asp	Gly	Phe 15	Leu
50	Ala Phe	Pro	Gly 20	His	Val	Phe	Ser	Arg 25	Ser	Leu	Pro	Glu	Val 30	Pro	Glu
55	Thr Ile	Glu 35	Leu	Glu	Val	Arg	Thr 40	Ser	Thr	Ala	Ser	Gly 45	Leu	Leu	Leu
	Trp Gln		Val	Glu	Val	Gly 55	Glu	Ala	Gly	Gln	Gly 60	Lys	Asp	Phe	Ile

	Ser 65		Gly	Leu	Gln	Asp 70	Gly	His	Leu	Val	. Phe 75		Tyr	Gln	Leu	Gly 80
5	Ser	Gly	Glu	Ala	Arg 85	Leu	Val	Ser	Glu	Asp 90		Ile	Asn	Asp	Gly 95	Glu
10	Trp	His	Arg	Val 100		Ala	Leu	Arg	Glu 105	Gly	Arg	Arg	Gly	Ser 110		Gln
	Val	Asp	Gly 115		Glu	Leu	Val	Ser 120	Gly	Arg	Ser	Pro	Gly 125	Pro	Asn	Val
15	Ala	Val 130	Asn	Ala	Lys	Gly	Ser 135		Tyr	Ile	Gly	Gly 140	Ala	Pro	Asp	Val
	Ala 145	Thr	Leu	Thr	Gly	Gly 150	Arg	Phe	Ser	Ser	Gly 155	Ile	Thr	Gly	Cys	Val 160
20	Lys	Asn	Leu	Val	Leu 165	His	Ser	Ala	Arg	Pro 170		Ala	Pro	Pro	Pro 175	Gln
25	Pro	Leu	Asp	Leu 180	Gln	His	Arg	Ala	Gln 185	Ala	Gly	Ala	Asn	Thr 190	Arg	Pro
23	Cys	Pro	Ser 195													
30	<210) \ 3														
	<211 <212	l> 50 2> PI	RТ	sapie	ens											
35	<400 Arg		Cys	Arg	Cys 5	Lys	Asn	Asn	Val	Val 10	Gly	Arg	Leu	Cys	Asn 15	Glu
40	Cys	Ala	Asp	Arg 20	Ser	Phe	His	Leu	Ser 25	Thr	Arg	Asn	Pro	Asp 30	Gly	Cys
45	Leu	Lys	Cys 35	Phe	Cys	Met	Gly	Val 40	Ser	Arg	His	Cys	Thr 45	Ser	Ser	Ser
45	Trp	Ser 50	Arg	Ala	Gln	Leu	His 55	Gly	Ala	Ser	Glu	Glu 60	Pro	Gly	His	Phe
50	Ser 65	Leu	Thr	Asn	Ala	Ala 70	Ser	Thr	His	Thr	Thr 75	Asn	Glu	Gly	Ile	Phe 80
	Ser	Pro	Thr	Pro	Gly 85	Glu	Leu	Gly	Phe	Ser 90	Ser	Phe	His	Arg	Leu 95	Leu
55	Ser	Gly	Pro	Tyr 100	Phe	Trp	Ser	Leu	Pro 105	Ser	Arg	Phe	Leu	Gly 110	Asp	Lys
	Val	Thr	Ser	Tvr	Glv	Glv	Glu	Leu	Arq	Phe	Thr	Val	Thr	Gln	Arq	Ser

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

17

115 120 125 Gln Pro Gly Ser Thr Pro Leu His Gly Gln Pro Leu Val Val Leu Gln 135 5 Gly Asn Asn Ile Ile Leu Glu His His Val Ala Gln Glu Pro Ser Pro Gly Gln Pro Ser Thr Phe Ile Val Pro Phe Arg Gl, Gln Ala Trp Gln 10 Arg Pro Asp Gly Gln Pro Ala Thr Arg Glu His Leu Leu Met Ala Leu 180 185 15 Ala Gly Ile Asp Thr Leu Leu Ile Arg Ala Ser Tyr Ala Gln Gln Pro 200 Ala Glu Ser Arg Leu Ser Gly Ile Ser Met Asp Val Ala Val Pro Glu 215 20 Glu Thr Gly Gln Asp Pro Ala Leu Glu Val Glu Gln Cys Ser Cys Pro Pro Gly Tyr Leu Gly Pro Ser Cys Gln Asp Cys Asp Thr Gly Tyr Thr 25 Arg Thr Pro Ser Gly Leu Tyr Leu Gly Thr Cys Glu Arg Cys Ser Cys 265 30 His Gly His Ser Glu Ala Cys Glu Pro Glu Thr Gly Ala Cys Gln Gly Cys Gln His His Thr Glu Gly Pro Arg Cys Glu Gln Cys Gln Pro Gly 35 Tyr Tyr Gly Asp Ala Gln Arg Gly Thr Pro Gln Asp Cys Gln Leu Cys 315 Pro Cys Tyr Gly Asp Pro Ala Ala Gly Gln Ala Ala Leu Thr Cys Phe 40 330 Leu Asp Thr Asp Gly His Pro Thr Cys Asp Ala Cys Ser Pro Gly His 45 Ser Gly Arg His Cys Glu Arg Cys Ala Pro Gly Tyr Tyr Gly Asn Pro Ser Gln Gly Gln Pro Cys Gln Arg Asp Ser Gln Val Pro Gly Pro Ile 50 Gly Cys Asn Cys Asp Pro Gln Gly Ser Val Ser Ser Gln Cys Asp Ala Ala Gly Gln Cys Gln Cys Lys Ala Gln Val Glu Gly Leu Thr Cys Ser 55 His Cys Arg Pro His His Phe His Leu Ser Ala Ser Asn Pro Asp Gly 425

Cys Leu Pro Cys Phe Cys Met Gly Ile Thr Gln Gln Cys Ala Ser Ser 435 440 445

- 5 Ala Tyr Thr Arg His Leu Ile Ser Thr His Phe Ala Pro Gly Asp Phe 450 455 460
 - Gln Gly Phe Ala Leu Val Asn Pro Gln Arg Asn Ser Arg Leu Thr Gly
 465 470 475 480
 - Glu Phe Thr Val Glu Pro Val Pro Glu Gly Ala Gln Leu Ser Phe Gly 485 490 495
- Asn Phe Ala Gln Leu Gly His Glu Ser Phe Tyr Trp
 500 505
- <210> 4
 20 <211> 199
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
 - <400> 4

10

30

- 25 Met Lys Trp Val Trp Ala Leu Leu Leu Leu Ala Ala Trp Ala Ala Ala 1 5 10 15
 - Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp
 20 25 30
 - Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro
 35 40 45
- Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp 35 50 55
 - Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 65 70 75 80
- 40 Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 85 90 95
 - Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 100 105 110
 - Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 115 120 125
- Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr 130 135 140
 - Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 145 150 155 160
- 55 Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys 165 170 175
 - Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly

180 185 190

Arg Ser Glu Arg Asn Leu Leu 195

5

10

25

40

<210> 5

<211> 199

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 5

Met Lys Trp Val Trp Ala Leu Leu Leu Leu Ala Ala Trp Ala Ala Ala 15 1 5 10 15

Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp
20 25 30

20 Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro 35 40 45

Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp 50 55 60

Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 65 70 75 80

Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 30 85 90 95

Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 100 105 110

35 Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 115 120 125

Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr 130 135 140

Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 145 150 155 160

Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys
45 165 170 175

Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly
180 185 190

50 Arg Ser Glu Arg Asn Leu Leu 195

55 <210> 6

<211> 199

<212> PRT

<213> Homo sapiens

5	мес		rrp	val	. Trp 5	Ala	ı Leı	ı Leı	ı Lei	ı Lei 10		a Ala	a Trp) Ala	Ala 19	
-	Glu	Arc	i Asp	Cys 20		Val	Ser	: Ser	Ph∈ 25		y Val	Lys	5 Glu	Asr 30		e Ası
10	Lys	Ala	Arg	Phe	Ser	Gly	Thr	Trp		Ala	Met	Ala	Lys 45		Asp	Pro
	Glu	Gly 50	Leu	Phe	Leu	Gln	Asp 55		Ile	Val	Ala	Glu 60	Phe	Ser	Val	. Asp
15	Glu 65	Thr	Gly	Gln	Met	Ser 70	Ala	Thr	Ala	Lys	Gly 75		Val	Arg	Leu	Leu 80
20	Asn	Asn	Trp	Asp	Val 85	Cys	Ala	Asp	Met	Val 90	Gly	Thr	Phe	Thr	Asp 95	
	Glu	Asp	Pro	Ala 100	Lys	Phe	Lys	Met	Lys 105	Tyr	Trp	Gly	Val	Ala 110	Ser	Phe
25	Leu	Gln	Lys 115	Gly	Asn	Asp	Asp	His 120	Trp	Ile	Val	Asp	Thr 125	Asp	Tyr	Asp
	Thr	Tyr 130	Ala	Val	Gln	Tyr	Ser 135	Cys	Arg	Leu	Leu	Asn 140	Leu	Asp	Gly	Thr
30	Cys 145	Ala	Asp	Ser	Tyr	Ser 150	Phe	Val	Phe	Ser	Arg 155	Asp	Pro	Asn	Gly	Leu 160
35	Pro	Pro	Glu	Ala	Gln 165	Lys	Ile	Val	Arg	Gln 170	Arg	Gln	Glu	Glu	Leu 175	Cys
	Leu	Ala	Arg	Gln 180	Tyr	Arg	Leu	Ile	Val 185	His	Asn	Gly	Tyr	Cys 190	Asp	Gly
40	Arg	Ser	Glu 195	Arg	Asn	Leu	Leu									
	<210	. 7														
45	<211 <212	> 18														
	<213		mo s	apie	ns											
50	Glu .	Arg	Asp	Cys	Arg 5	Val	Ser	Ser	Phe	Arg	Val	Lys	Glu	Asn	Phe 15	Asp

Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro

Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp

45

55

Glu	Thr	Gly	Gln	Met	Ser	Ala	Thr	Ala	Lys	Gly	Arg	Val	Arg	Leu	Leu
	50					55					60				

- Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 5 65 70 75 80
 - Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 85 90 95
- 10 Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 100 105 110
 - Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr 115 120 125
 - Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 130 135 140
- Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys
 145 150 155 160
 - Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly
 165 170 175
- 25 Arg Ser Glu Arg Asn Leu 180
- 30 <210> 8

- <211> 193
- <212> PRT
- <213> Homo sapiens
- 35 <400> 8
 - Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu Leu Ile Ala Leu Gly Leu Leu 1 5 10 15
- Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser 40 25 30
 - Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Asp Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile 35 40 45
- 45 Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn Val 50 55 60
 - Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro Leu 65 70 75 80
- 50
 Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys
 85
 90
 95
- Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe Cys
 100 105 110
 - Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro 115 120 125

Leu Arg Thr Tyr Gly Leu Pro Cys His Cys Pro Phe Lys Glu Gly Thr Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Val Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser 165 10 Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys Gly 185 Ile 15 <210> 9 <211> 193 20 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 9 25 Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu Leu Ile Ala Leu Gly Leu Leu Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser 30 Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Phe Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn Val 35 Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro Leu 40 Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe Cys 45 Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro 120 Leu Arg Thr Tyr Gly Leu Pro Cys His Cys Pro Phe Lys Glu Gly Thr 50 135 Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Ala Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys Gly

23

180 185 190 Ile 5 <210> 10 <211> 178 10 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 10 Leu Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu 15 Ser Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Asp Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val 20 Ile Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn Val Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro 25 Leu Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe 30 Cys Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro Leu Arg Thr Tyr Gly Leu Pro Cys His Cys Pro Phe Lys Glu Gly 115 120 Thr Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Val Val Pro Asp Leu Glu Leu 135 40 Pro Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys 45 170 Gly Ile 50 <210> 11 <211> 200 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 11

Arg Ala Gly Pro Pro Phe Pro Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu

	1				5	5				10)				. 19	5
5	Leu	Ile	Ala	Leu 20		Leu	Leu	Leu	Ala 25		Pro	Ala	a Glr	n Ala		Leu
	Lys	Lys	Pro 35	Ser	Gln	Leu	Ser	Ser 40		Ser	Trp	Asp	Asn 45	-	Asp	Glu
10	Gly	Lys 50	_	Pro	Ala	Val	Ile 55	Arg	Ser	Leu	Thr	Leu 60		Pro	Asp	Pro
	Ile 65	Ile	Val	Pro	Gly	Asn 70	Val	Thr	Leu	Ser	Val 75	Met	Gly	Ser	Thr	Ser 80
15	Val	Pro	Leu	Ser	Ser 85	Pro	Leu	Lys	Val	Asp 90	Leu	Val	Leu	Glu	Lys 95	Glu
20	Val	Ala	Gly	Leu 100	Trp	Ile	Lys	Ile	Pro 105	Cys	Thr	Asp	Tyr	Ile 110	Gly	Ser
20	Cys	Thr	Phe 115	Glu	His	Phe	Cys	Asp 120	Val	Leu	Asp	Met	Leu 125	Ile	Pro	Thr
25	Gly	Glu 130	Pro	Cys	Pro	Glu	Pro 135	Leu	Arg	Thr	Tyr	Gly 140	Leu	Pro	Cys	His
	Cys 145	Pro	Phe	Lys	Glu	Gly 150	Thr	Tyr	Ser	Leu	Pro 155	Lys	Ser	Glu	Phe	Val 160
30	Val	Pro	Asp	Leu	Glu 165	Leu	Pro	Ser	Trp	Leu 170	Thr	Thr	Gly	Asn	Tyr 175	Arg
35	Ile	Glu	Ser	Val 180	Leu	Ser	Ser	Ser	Gly 185	Lys	Arg	Leu	Gly	Cys 190	Ile	Lys
33	Ile	Ala	Ala 195	Ser	Leu	Lys	Gly	Ile 200								
40	<211 <212)> 12 .> 18 !> PR .> Hc	9 T	apie	ns											
4 5		> 12 Gln		Pro	Leu 5	Leu	Ile	Ala	Leu	Gly 10	Leu	Leu	Leu	Ala	Thr 15	Pro
50	Ala	Gln	Ala	His 20	Leu	Lys	Lys	Pro	Ser 25	Gln	Leu	Ser	Ser	Phe 30	Ser	Trp
55	Asp	Asn	Cys 35	Asp	Glu	Gly	Lys	Asp 40	Pro	Ala	Val	Ile	Arg 45	Ser	Leu	Thr
-	Leu	Glu 50	Pro .	Asp	Pro	Ile	Val 55	Val	Pro	Gly	Asn	Val 60	Thr	Leu	Ser	Val

:

	Val 65		⁄ Ser	Thr	Ser	Val 70		Leu	Ser	Ser	Pro 75		. Lys	: Val	Asp	Leu 80
5	Val	Leu	Glu	Lys	Glu 85		Ala	Gly	Leu	Trp 90		Lys	Ile	Pro	Cys 95	Thr
	Asp	Tyr	Ile	Gly 100		Cys	Thr	Phe	Glu 105	His	Phe	Cys	Asp	Val 110	Leu	Asp ·
10	Met	Leu	Ile 115		Thr	Gly	Glu	Pro 120	Cys	Pro	Glu	Pro	Leu 125	Arg	Thr	Tyr
15	Gly	Leu 130		Cys	His	Cys	Pro 135	Phe	Lys	Glu	Gly	Thr 140	Tyr	Ser	Leu	Pro
	Lys 145	Ser	Glu	Phe	Val	Val 150	Pro	Asp	Leu	Glu	Leu 155	Pro	Ser	Trp	Leu	Thr 160
20	Thr	Gly	Asn	Tyr	Arg 165	Ile	Glu	Ser	Val	Leu 170	Ser	Ser	Ser	Gly	Lys 175	Arg
	Leu	Gly	Cys	Ile 180	Lys	Ile	Ala	Ala	Ser 185	Leu	Lys.	Gly	Ile			
25																
30	<212	l> 19 2> Pl	93	sapie	ens											
		0> 13 Gln		I.e.i	Met	Gln	בות	Pro	T.en	Len	Tle	בות	T.611	Gly	I.au	I.e.ii
35	1	O111	501	Deu	5	GIII	nia	PIO	Dea	10	116	AIG	Бец	Gly	15	Beu
	Leu	Ala	Thr	Pro 20	Ala	Gln	Ala	His	Leu 25	Lys	Lys	Pro	Ser	Gln 30	Leu	Ser
40	Ser	Phe	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40	Glu	Gly	Lys	Asp	Pro 45	Ala	Val	Ile
	Arg	Ser 50	Leu	Thr	Leu	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60	Pro	Gly	Asn	Val
45	Thr 65	Leu	Ser	Val	Val	Gly 70	Ser	Thr	Ser	Val	Pro 75	Leu	Ser	Ser	Pro	Leu 80
50	Lys	Val	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90	Ala	Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105	Cys	Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Cys
55	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	Pro	Glu	Pro

	Ty:		r Le	u Pro	o Lys	150		ı Phe	e Vai	l Va	1 Pro) Le	ı Glı	ı Leı	Pro 160
5	Sei	r Tr	p Le	u Thi	r Thr 165		/ Asr	туг	r Arg	7 Il		ı Ser	r Val	l Lei	Ser 175	Ser
10	Ser	Gl;	y Ly:	180		Gly	' Cys	; Ile	Lys 185		e Ala	Ala	Sei	Lei 190		Gly
	Ile	•														
15		0> 1 1> 1														
20		2> I 3> I	PRT	sapi	ens											
				Leu	Met 5	Gln	Ala	Pro	Leu	Leu 10		Ala	Leu	Gly	Leu 15	Leu
25	Leu	Ala	Thr	Pro 20	Ala	Gln	Ala	His	Leu 25	Lys	Lys	Pro	Ser	Gln 30	Leu	Ser
30	Ser	Phe	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40	Glu	Gly	Lys	Asp	Pro 45	Ala,	Val	Ile
50	Arg	Ser 50		Thr	Leu	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60	Pro	Gly	Asn	Val
35	Thr 65	Leu	Ser	Val	Val	Gly 70	Ser	Thr	Ser	Val	Pro 75		Ser	Ser	Pro	Leu 80
	Lys	Val	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90	Ala	Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
40	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105	Cys	Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Cys
45	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	Pro	Glu	Pro
	Leu	Arg 130	Thr	Tyr	Gly	Leu	Pro 135	Cys	His	Cys	Pro	Phe 140	Lys	Glu	Gly	Thr
50	Tyr 145	Ser	Leu	Pro	Lys	Ser 150	Glu	Phe	Val	Val	Pro 155	Asp	Leu	Glu		Pro 160
	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly	Asn	Tyr	Arg	Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
55	Ser	Gly	Lys	Arg 180	Leu	Gly	Cys		Lys 185	Ile	Ala	Ala		Leu 190	Lys	Gly
	Ile															

5	<21 <21	.0> 1 .1> 1 .2> P	.93 PRT													
10	< 40	0> 1		_												
	Met 1		Ser	Leu	Met 5		Ala	Pro	Leu	Leu 10		Ala	Leu	Gly	Leu 15	
15	Leu	Ala	Thr	Pro 20	Ala	Gln	Ala	His	Leu 25	Lys	Lys	Pro	Ser	Gln 30		Ser
	Ser	Phe	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40	Glu	Gly	Lys	Asp	Pro 45		Val	Ile
20	Arg	Ser 50	Leu	Thr	Leu	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60		Gly	Asn	Val
25	Thr 65	Leu	Ser	Val	Val	Gly 70	Ser	Thr	Ser	Val	Pro 75	Leu	Ser	Ser	Pro	Leu 80
<i></i>	Lys	Val	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90	Ala	Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
30	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105	Cys	Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Cys
	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	Pro	Glu	Pro
35	Leu	Arg 130	Thr	Tyr	Gly	Leu	Pro 135	Cys	His	Cys	Pro	Phe 140	Lys	Glu	Gly	Thr
40	Tyr 145	Ser	Leu	Pro	Lys	Ser 150	Glu	Phe	Val	Val	Pro 155	Asp	Leu	Glu	Leu	Pro 160
40	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly	Asn	Tyr	Arg	Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
45	Ser	Gly	Lys	Arg 180	Leu	Gly	Cys	Ile	Lys 185	Ile	Ala	Ala	Ser	Leu 190	Lys	Gly
	Ile															
50																
	<211 <212)> 16 .> 19 !> PR	93 RT													
55	<213	> HC	omo s	apie	ns		•									
)> 16 Gln	Ser	Leu	Met	Gln	Ala	Pro	Leu	Leu	Ile	Ala	Leu	Gly	Leu	Leu

	1				5					10)				15	
5	Leu	Ala	Thr	Pro 20	Ala	Gln	Ala	His	Leu 25	-	Lys	Pro	Ser	Gln 30		Ser
ر	Ser	Phe	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40	Glu	Gly	Lys	Asp	Pro		Val	Ile
10	Arg	Ser 50		Thr	Lev	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60		Gly	Asn	Val
	Thr 65	Leu	Ser	Val	Val	Gly 70	Ser	Thr	Ser	Val	Pro 75	Leu	Ser	Ser	Pro	Leu 80
15	Lys	Val	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90	Ala	Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
20	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105	Cys	Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Сув
- v	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	Pro	Glu	Pro
25	Leu	Arg 130	Thr	Tyr	Gly	Leu	Pro 135	Cys	His	Cys	Pro	Phe 140	Lys	Glu	Gly	Thr
	Tyr 145	Ser	Leu	Pro	Lys	Ser 150	Glu	Phe	Val	Val	Pro 155	Asp	Leu	Glu	Leu	Pro 160
30	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly	Asn	Tyr	Arg	Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
35	Ser	Gly	Lys	Arg 180	Leu	Gly	Cys	Ile	Lys 185	Ile	Ala	Ala	Ser	Leu 190	Lys	Gly
	Ile															
40 45		.> 1] !> PF	4	apie	ns											
	<400 Met 1		Cys	Lys	Met 5	Ser	Gln	Leu	Glu	Arg 10	Asn	Ile	Glu	Thr	Ile 15	Ile
50	Asn	Thr	Phe	His 20	Gln	Tyr	Ser	Val	Lys 25	Leu	Gly	His	Pro	Asp 30	Thr	Leu
55	Asn	Gln	Gly 35	Glu	Phe	Lys	Glu	Leu 40	Val	Arg	Lys	Asp	Leu 45	Gln	Asn	Phe
-	Leu	Lys 50	Lys	Glu	Asn	Lys	Asn 55	Glu	Lys	Val	Ile	Glu 60	His	Ile	Met	Glu

Asp Leu Asp Thr Asn Ala Asp Lys Gln Leu Ser Phe Glu Glu Phe Ile
65 70 75 80

Met Leu Met Ala Arg Leu Thr Trp Ala Ser His Glu Lys Met His Glu 85 90 95

Gly Asp Glu Gly Pro Gly His His Lys Pro Gly Leu Gly Glu Gly
100 105 110

10 Thr Pro

5

15 <210> 18 <211> 93

<212> PRT

<213> Homo sapiens

20 <400> 18

Met Leu Thr Glu Leu Glu Lys Ala Leu Asn Ser Ile Ile Asp Val Tyr
1 5 10 15

His Lys Tyr Ser Leu Ile Lys Gly Asn Phe His Ala Val Tyr Arg Asp 25 20 25 30

Asp Leu Lys Lys Leu Leu Glu Thr Glu Cys Pro Gln Tyr Ile Arg Lys
35 40 45

30 Lys Gly Ala Asp Val Trp Phe Lys Glu Leu Asp Ile Asn Thr Asp Gly 50 55 60

Ala Val Asn Phe Gln Glu Phe Leu Ile Leu Val Ile Lys Met Gly Val 65 70 75 80

Ala Ala His Lys Lys Ser His Glu Glu Ser His Lys Glu
85 90

40

35

<210> 19

<211> 92

<212> PRT

<213> Homo sapiens

45

55

<400> 19

Met Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His 1 5 10 15

50 Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu 20 25 30

Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile 35 40 45

Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn 50 55 60

Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile

Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu

<210> 20 10

<211> 92

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 20

20

Met Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His

Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu

Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile 40

Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn 25

Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile

Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu

35 <210> 21 <211> 91 <212> PRT

<213> Homo sapiens

40 <400> 21

55

Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His Gln

Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu Leu 45

Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile Lys

50 Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn Gln

Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile Ala 65

Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 85

<210> 22 <211> 93 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 22

V400> 22

20

40

Met Leu Thr Glu Leu Glu Lys Ala Leu Asn Ser Ile Ile Asp Val Tyr 10 1 5 10 15

His Lys Tyr Ser Leu Ile Lys Gly Asn Phe His Ala Val Tyr Arg Asp 20 25 30

Asp Leu Lys Lys Leu Leu Glu Thr Glu Cys Pro Gln Tyr Ile Arg Lys
35 40 45

Lys Gly Ala Asp Val Trp Phe Lys Glu Leu Asp Ile Asn Thr Asp Gly 50 55 60

Ala Val Asn Phe Gln Glu Phe Leu Ile Leu Val Ile Lys Met Gly Val 65 70 75 80

Ala Ala His Lys Lys Ser His Glu Glu Ser His Lys Glu
25 85 90

<210> 23
30 <211> 92
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 23

Met Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His

1 5 10 15

Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu 20 25 30

Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile 35 40 45

Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn
45 50 55 60

Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile 65 70 75 80

50 Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 85 90

55 <210> 24 <211> 85 <212> PRT <213> Homo sapiens

	< 40	0 > 2	24													
5	Asp 1		n Gly	/ Asp	Val		Glr	n Asp	Cys	110		n Met	: Val	l Thi	Asp 15	lle
	Gln	Thr	Ala	Val 20		Thr	Asr	n Ser	Thr 25		e Val	Glr	n Ala	Let 30		Gļu
10	His	Val	Lys 35		Glu	Cys	Asţ	Arg		Gly	/ Pro	Gly	Met 45		a Asp	Ile
	Cys	Lys 50		Tyr	Ile	Ser	Gln 55	•	Ser	Glu	ılle	Ala 60		Glr	. Met	Met
15	Met 65	His	Met	Gln	Asp	Gln 70	Gln	Pro	Lys	Glu	ı Ile 75		Ala	Leu	Val	Gly 80
20	Phe	Cys	Asp	Glu	Val 85											
25	<21 <21	0 > 2 1 > 3 2 > P: 3 > H	81	sapi	ens											
		0 > 2		a		_	_		_	_		_	_	_	_	
30	met 1	Ala	GIU	ser	H1S	Leu	Leu	Gln	Trp	Leu 10	Leu	Leu	Leu	Leu	Pro 15	Thr
	Leu	Cys	Gly	Pro 20	Gly	Thr	Ala	Ala	Trp 25	Thr	Thr	Ser	Ser	Leu 30	Ala	Cys
35	Ala	Gln	Gly 35	Pro	Glu	Phe	Trp	Cys 40	Gln	Ser	Leu	Glu	Gln 45	Ala	Leu	Gln
40	Cys	Arg 50	Ala	Leu	Gly	His	Cys 55	Leu	Gln	Glu	Val	Trp 60	Gly	His	Val	Gly
40	Ala 65	Asp	Asp	Leu	Cys	Gln 70	Glu	Cys	Glu	Asp	Ile 75	Val	His	Ile	Leu	Asn 80
45	Lys	Met	Ala	Lys	Glu 85	Ala	Ile	Phe	Gln	Asp 90		Met	Arg	Lys	Phe 95	Leu
	Glu	Gln	Glu	Cys 100	Asn	Val	Leu	Pro	Leu 105	Lys	Leu	Leu	Met	Pro 110	Gln	Cys
50	Asn	Gln	Val 115	Leu	Asp	Asp	Tyr	Phe 120	Pro	Leu	Val	Ile	Asp 125	Tyr	Phe	Gln
55	Asn	Gln 130	Ile	Asp	Ser	Asn	Gly 135	Ile	Cys	Met	His	Leu 140	Gly	Leu	Cys	Lys
55	Ser 145	Arg	Gln	Pro		Pro	Glu	Gln	Glu	Pro	Gly	Met	Ser	Asp	Pro	Leu 160

		-,-			165		, 110	J IICC	ric	170		Dec	ı nec	ı ASİ	179	
5	Val	Leu	Pro	Val 180		Pro	Gly	/ Ala	Leu 185		Ala	Arç	, Pro	Gl ₃		His
	Thr	Gln	Asp 195		Ser	Glu	Glr	01 Glm 200		Pro	Ile	Pro	Leu 205		У Туг	Cys
10	Trp	Leu 210	Cys	Arg	Ala	Leu	Ile 215		Arg	Ile	Gln	Ala 220		Ile	Pro	Lys
15	Gly 225	Ala	Leu	Arg	Val	Ala 230	Val	Ala	Gln	Val	Cys 235	Arg	Val	Val	Pro	Leu 240
	Val	Ala	Gly	Gly	Ile 245	Cys	Gln	Cys	Leu	Ala 250	Glu	Arg	Tyr	Ser	Val 255	
20	Leu	Leu	Asp	Thr 260	Leu	Leu	Gly	Arg	Met 265	Leu	Pro	Gln	Leu	Val 270	Cys	Arg
	Leu	Val	Leu 275	Arg	Cys	Ser	Met	Asp 280	Asp	Ser	Ala	Gly	Pro 285	Arg	Ser	Pro
25	Thr	Gly 290	Glu	Trp	Leu	Pro	Arg 295	Asp	Ser	Glu	Cys	His 300	Leu	Cys	Met	Ser
30	Val 305	Thr	Thr	Gln	Ala	Gly 310	Asn	Ser	Ser	Glu	Gln 315	Ala	Ile	Pro	Gln	Ala 320
	Met	Leu	Gln	Ala	Cys 325	Val	Gly	Ser	Trp	Leu 330	Asp	Arg	Glu	Lys	Cys 335	Lys
35	Gln	Phe	Val	Glu 340	Gln	His	Thr	Pro	Gln 345	Leu	Leu	Thr	Leu	Val 350	Pro	Arg
	Gly	Trp	Asp 355	Ala	His	Thr	Thr	Cys 360	Gln	Ala	Leu	Gly	Val 365	Cys	Gly	Thr
40	Met	Ser 370	Ser	Pro	Leu	Gln	Cys 375	Ile	His	Ser		Asp 380	Leu			
45	<210 <211 <212 <213	> 37 > PR	9	apie	ns											
50	<400 Met			Ser	His 5	Leu	Leu	Gln	Trp	Leu 10	Leu	Leu	Leu	Leu	Pro 15	Thr
55	Leu	Cys	Gly	Pro 20	Gly	Thr	Ala	Ala	Trp 25	Thr	Thr	Ser	Ser	Leu 30	Ala	Cys

Ala Gln Gly Pro Glu Phe Trp Cys Gln Ser Leu Glu Gln Ala Leu Gln 35 40 . 45

40 . 45

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

	Cys	Arg 50		Leu	Gly	His	Cys 55	Leu	Gln	Glu	Val	Trp 60		His	Val	Gly
5	Ala 65	Asp	Asp	Leu	Cys	Gln 70	Glu	Cys	Glu	Asp	Ile 75	Val	His	Ile	Leu	Asn 80
10	Lys	Met	Ala	Lys	Glu 85	Ala	Ile	Phe	Gln	Asp 90		Met	Arg	Lys	Phe 95	Leu
10	Glu	Gln	Glu	Cys 100	Asn	Val	Leu	Pro	Leu 105	Lys	Leu	Leu	Met	Pro 110	Gln	Cys
15	Asn	Gln	Val 115	Leu	Asp	Asp	Tyr	Phe 120	Pro	Leu	Val	Ile	Asp 125	Tyr	Phe	Gln
	Asn	Gln 130	Thr	Asp	Ser	Asn	Gly 135	Ile	Cys	Met	His	Leu 140	Gly	Cys	Lys	Ser
20	Arg 145	Gln	Pro	Glu	Pro	Glu 150	Gln	Glu	Pro	Gly	Met 155	Ser	Asp	Pro	Leu	Pro 160
25	Lys	Pro	Leu	Arg	Asp 165	Pro	Leu	Pro	Asp	Pro 170	Leu	Leu	Asp	Lys	Leu 175	Val
23	Leu	Pro	.Val	Leu 180	Pro	Gly	Ala	Leu	Gln 185	Ala	Arg	Pro	Gly	Pro 190	His	Thr
30	Gln	Asp	Leu 195	Ser	Glu	Gln	Gln	Phe 200	Pro	Ile	Pro	Leu	Pro 205	Tyr	Cys	Trp
	Cys	Arg 210	Ala	Leu	Ile	Lys	Arg 215	Ile	Gln	Ala	Met	11e 220	Pro	Lys	Gly	Ala
35	Leu 225	Arg	Val	Ala	Val	Ala 230	Gln	Val	Cys	Arg	Val 235	Val	Pro	Leu	Val	Ala 240
40	Gly	Gly	Ile	Cys	Gln 245	Cys	Leu	Ala	Glu	Arg 250	Tyr	Ser	Val	Ile	Leu 255	Leu
	Asp	Thr	Leu	Leu 260	Gly	Arg	Met	Leu	Pro 265	Gln	Leu	Val	Cys	Arg 270	Leu	Val
45	Leu	Arg	Cys 275	Ser	Met	Asp		Ser 280		Gly	Pro	Arg	Ser 285	Pro	Thr	Gly
	Glu	Trp 290	Leu	Pro	Arg	Asp	Ser 295	Glu	Cys	His	Leu	Cys 300	Met	Ser	Val	Thr
50	Thr 305	Gln	Ala	Gly	Asn	Ser 310	Ser	Glu	Gln	Ala	Ile 315	Pro	Gln	Ala	Met	Leu 320
55	Gln	Ala	Cys	Val	Gly 325	Ser	Trp	Leu	Asp	Arg 330	Glu	Lys	Cys	Lys	Gln 335	Phe
<i>J</i>	Val	Glu	Gln	His	Thr	Pro	Gln		Leu 345		Leu	Val	Pro	Arg 350	Gly	Trp

Asp Ala His Thr Thr Cys Gln Ala Leu Gly Val Cys Gly Thr Met Ser

Ser Pro Leu Gln Cys Ile His Ser Pro Asp Leu 370

<210> 27 10

<211> 527

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 27

20

35

- 15 Met Tyr Ala Leu Phe Leu Leu Ala Ser Leu Leu Gly Ala Ala Leu Ala
 - Gly Pro Val Leu Gly Leu Lys Glu Cys Thr Arg Gly Ser Ala Val Trp
 - Cys Gln Asn Val Lys Thr Ala Ser Asp Cys Gly Ala Val Lys His Cys
- Leu Gln Thr Val Trp Asn Lys Pro Thr Val Lys Ser Leu Pro Cys Asp 25
 - Ile Cys Lys Asp Val Val Thr Ala Ala Gly Asp Met Leu Lys Asp Asn
- Ala Thr Glu Glu Glu Ile Leu Val Tyr Leu Glu Lys Thr Cys Asp Trp 30
 - Leu Pro Lys Pro Asn Met Ser Ala Ser Cys Lys Glu Ile Val Asp Ser 105
 - Tyr Leu Pro Val Ile Leu Asp Ile Ile Lys Gly Glu Met Ser Arg Pro
- Gly Glu Val Cys Ser Ala Leu Asn Leu Cys Glu Ser Leu Gln Lys His 40
 - Leu Ala Glu Leu Asn His Gln Lys Gln Leu Glu Ser Asn Lys Ile Pro
- 45 Glu Leu Asp Met Thr Glu Val Val Ala Pro Phe Met Ala Asn Ile Pro 165
 - Leu Leu Tyr Pro Gln Asp Gly Pro Arg Ser Lys Pro Gln Pro Lys
 - Asp Asn Gly Asp Val Cys Gln Asp Cys Ile Gln Met Val Thr Asp Ile 200
- Gln Thr Ala Val Arg Thr Asn Ser Thr Phe Val Gln Ala Leu Val Glu 55 215
 - His Val Lys Glu Glu Cys Asp Arg Leu Gly Pro Gly Met Ala Asp Ile 225 230 235

	Cys	s Lys	s Ası	п Туг	11e 245		Glm	туг	Ser	Glu 250		Ala	a Ile	e Glr	255	Met
5	Met	His	s Met	Glr 260		Gln	Gln	Pro	265		ı Ile	Cys	: Ala	270		Gly
10	Phe	Cys	275		Val	Lys	Glu	Met 280		Met	Gln	Thr	Leu 285		Pro	Ala
10	Lys	Val 290		Ser	Lys	Asn	Val 295		Pro	Ala	Leu	Glu 300		Val	Glu	Pro
15	Ile 305		Lys	His	Glu	Val 310	Pro	Ala	Lys	Ser	Asp 315	Val	Tyr	Cys	Glu	Val 320
	Cys	Glu	Phé	Leu	Val 325	Lys	Glu	Val	Thr	Lys 330		Ile	Asp	Asn	Asn 335	Lys
20	Thr	Glu	Lys	Glu 340	Ile	Leu	Asp	Ala	Phe 345	Asp	Lys	Met	Cys	Ser 350	Lys	Leu
25	Pro	Lys	Ser 355	Leu	Ser	Glu	Glu	Cys 360	Gln	Glu	Val	Val	Asp 365	Thr	Tyr	Gly
23	Ser	Ser 370	Ile	Leu	Ser	Ile	Leu 375	Leu	Glu	Glu	Val	Ser 380	Pro	Glu	Leu	Val
30	Cys 385	Ser	Met	Leu	His	Leu 390	Cys	Ser	Gly	Thr	Arg 395	Leu	Pro	Ala	Leu	Thr 400
	Val	His	Val	Thr	Gln 405	Pro	Lys	Asp	Gly	Gly 410	Phe	Cys	Glu	Val	Cys 415	Lys
35	Lys	Leu	Val	Gly 420	Tyr	Leu	Asp	Arg	Asn 425	Leu	Glu	Lys	Asn	Ser 430	Thr	Lys
40	Gln	Glu	Ile 435	Leu	Ala	Ala	Leu	Glu 440	Lys	Gly	Cys	Ser	Phe 445	Leu	Pro	Asp
70	Pro	Tyr 450	Gln	Lys	Gln	Cys	Asp 455	Gln	Phe	Val	Ala	Glu 460	Tyr	Glu	Pro	Val
45	Leu 465	Ile	Glu	Ile	Leu	Val 470	Glu	Val	Met	Asp	Pro 475	Ser	Phe	Val	Cys	Leu 480
	Lys	Ile	Gly	Ala	Cys 485	Pro	Ser	Ala	His	Lys 490	Pro	Leu	Leu	Gly	Thr 495	Glu
50	Lys	Cys	Ile	Trp 500	Gly	Pro	Ser		Trp 505	Cys	Gln	Asn	Thr	Glu 510	Thr	Ala
55	Ala	Gln	Cys 515	Asn	Ala	Val		His 520	Сув	Lys	Arg	His	Val 525	Trp	Asn	

	< 2	11> 12> 13>	PRT	sap	iens											
5	Me	00> t Ty 1		a Lei	ı Phe		ı Lei	u Ala	a Se	r Lei		ı Gly	/ Ala	a. Ala	a Lei 19	ı Ala
10	Gly	y ≥ro	o Val	l Lei 20		/ Leu	ı Lys	s Glu	2 Cys		r Arg	g Gly	/ Ser	Ala 30		. Trp
	Cys	Gl:	n Asr 35		. Lys	Thr	Ala	ser 40		Cys	Gly	⁄ Ala	Val		His	Сув
15	Leu	Glr 50	n Thr	· Val	Trp	Asn	Lys 55		Thr	· Val	Lys	Ser 60		Pro	Cys	Asp
20	Ile 65		s Lys	Asp	Val	Val 70		Ala	Ala	Gly	Asp 75		Leu	Lys	Asp	Asn 80
20	Ala	Thr	Glu	Glu	Glu 85	Ile	Leu	Val	Tyr	Leu 90		Lys	Thr	Cys	Asp 95	
25	Leu	Pro	Lys	Pro 100		Met	Ser	Ala	Ser 105	Cys	Lys	Glu	Ile	Val 110	Asp	Ser
	Tyr	Leu	Pro 115		Ile	Leu	Asp	Ile 120	Ile	Lys	Gly	Glu	Met 125	Ser	Arg	Pro
30	Gly	Glu 130		Cys	Ser	Ala	Leu 135	Leu	Cys	Glu	Ser	Leu 140	Gln	Lys	His	Leu
35	Ala 145	Glu	Leu	Asn	His	Gln 150	Lys	Gln	Leu	Glu	Ser 155	Asn	Lys	Ile	Pro	Glu 160
33	Leu	Asp	Met	Thr	Glu 165	Val	Val	Ala	Pro	Phe 170	Met	Ala	Asn	Ile	Pro 175	Leu
40	Leu	Leu	Tyr	Pro 180	Gln	Asp	Gly	Pro	Arg 185	Ser	Lys	Pro	Gln	Pro 190	Lys	Asp
	Asn	Gly	Asp 195	Val	Cys	Gln	Asp	Cys 200	Ile	Gln	Met	Val	Thr 205	Asp	Ile	Gln
45	Thr	Ala 210	Val	Arg	Thr	Asn	Ser 215	Thr	Phe	Val	Gln	Ala 220	Leu	Val	Glu	His
50	Val 225	Lys	Glu	Glu	Cys	Asp 230	Arg	Leu	Gly	Pro	Gly 235	Met	Ala	Asp	Ile	Cys 240
50	Lys	Asn	Tyr	Ile	Ser 245	Gln	Tyr	Ser	Glu	Ile 250	Ala	Ile	Gln	Met	Met 255	Met
55	His	Met	Gln	Pro 260	Lys	Glu	Ile	Cys	Ala 265	Leu	Val	Gly		Cys 270	Asp	Glu

Val Lys Glu Met Pro Met Gln Thr Leu Val Pro Ala Lys Val Ala Ser $\frac{275}{100}$.

Lys Asn Val Ile Pro Ala Leu Glu Leu Val Glu Pro Ile Lys Lys His 290 295 300 Glu Val Pro Ala Lys Ser Asp Val Tyr Cys Glu Val Cys Glu Phe Leu 310 315 Val Lys Glu Val Thr Lys Leu Ile Asp Asn Asn Lys Thr Glu Lys Glu 10 Ile Leu Asp Ala Phe Asp Lys Met Cys Ser Lys Leu Pro Lys Ser Leu 345 Ser Glu Glu Cys Gln Glu Val Val Asp Thr Tyr Gly Ser Ser Ile Leu 15 Ser Ile Leu Leu Glu Glu Val Ser Pro Glu Leu Val Cys Ser Met Leu 375 20 His Leu Cys Ser Gly Thr Arg Leu Pro Ala Leu Thr Val His Val Thr 390 Gln Pro Lys Asp Gly Gly Phe Cys Glu Val Cys Lys Lys Leu Val Gly 410 25 Tyr Leu Asp Arg Asn Leu Glu Lys Asn Ser Thr Lys Gln Glu Ile Leu Ala Ala Leu Glu Lys Gly Cys Ser Phe Leu Pro Asp Pro Tyr Gln Lys 30 Gln Cys Asp Gln Phe Val Ala Glu Tyr Glu Pro Val Leu Ile Glu Ile 35 Leu Val Glu Val Met Asp Pro Ser Phe Val Cys Leu Lys Ile Gly Ala Cys Pro Ser Ala His Lys Pro Leu Leu Gly Thr Glu Lys Cys Ile Trp 40 Gly Pro Ser Tyr Trp Cys Gln Asn Thr Glu Thr Ala Ala Gln Cys Asn 500 505 Ala Val Glu His Cys Lys Arg His Val Trp Asn 45 515 520 <210> 29 50 <211> 380

<212> PRT <213> Homo sapiens

<400> 29 Met Ala Glu Ser His Leu Leu Gln Trp Leu Leu Leu Leu Pro Thr

Leu Cys Gly Pro Gly Thr Ala Ala Trp Thr Thr Ser Ser Leu Ala Cys

				20					25					30		
5	Ala	Gln	Gly 35		Glu	Phe	Trp	Cys 40	Gln	Ser	Leu	Glu	Gln 45		Leu	Glr
,	Cys	Arg 50		Leu	Gly	His	Cys 55		Gln	Glu	Val	Trp 60		His	Val	Gly
10	Ala 65	Asr	Asp	Leu	Cys	Gln 70	Glu	Cys	Glu	Asp	11e 75	Val	His	Ile	Leu	Asn 80
	Lys	Met	Ala	Lys	Glu 85	Ala	Ile	Phe	Gln	Asp 90	Thr	Met	Arg	Lys	Phe 95	Leu
15	Glu	Gln	Glu	Cys 100	Asn	Val	Leu	Pro	Leu 105	Lys	Leu	Leu	Met	Pro 110	Gln	Cys
20	Asn	Gln	Val 115	Leu	Asp	Asp	Tyr	Phe 120	Pro	Leu	Val	Ile	Asp 125	Tyr	Phe	Gln
	Asn	Gln 130	Thr	Asp	Ser	Asn	Gly 135	Ile	Cys	Met	His	Gly 140	Leu	Cys	Lys	Ser
25	Arg 145	Gln	Pro	Glu	Pro	Glu 150	Gln	Glu	Pro	Gly	Met 155	Ser	Asp	Pro	Leu	Pro 160
	Lys	Pro	Leu	Arg	Asp 165	Pro	Leu	Pro	Asp	Pro 170	Leu	Leu	Asp	Lys-	Leu 175	Val
30	Leu	Pro	Val	Leu 180	Pro	Gly	Ala	Leu	Gln 185	Ala	Arg	Pro	Gly	Pro 190	His	Thr
35	Gln	Asp	Leu 195	Ser	Glu	Gln	Gln	Phe 200	Pro	Ile	Pro	Leu	Pro 205	Tyr	Cys	Trp
	Leu	Cys 210	Arg	Ala	Leu	Ile	Lys 215	Arg	Ile	Gln	Ala	Met 220	Ile	Pro	Lys	Gly
40	Ala 225	Leu	Ala	Val	Ala	Val 230	Ala	Gln	Val	Cys	Arg 235	Val	Val	Pro	Leu	Val 240
	Ala	Gly	Gly	Ile	Cys 245	Gln	Cys	Leu	Ala	Glu 250	Arg	Tyr	Ser	Val	Ile 255	Leu
45	Leu	Asp	Thr	Leu 260	Leu	Gly	Arg	Met	Leu 265	Pro	Gln	Leu	Val	Cys 270	Arg	Leu
50	Val	Leu	Arg 275	Cys	Ser	Met	Asp	Asp 280	Ser	Ala	Gly	Pro	Arg 285	Ser	Pro	Thr
	Gly	Glu 290	Trp	Leu	Pro	Arg	Asp 295	Ser	Glu	Cys	His	Leu 300	Cys	Met	Ser	Val
55	Thr 305	Thr	Gln	Ala	Gly	Asn 310	Ser	Ser	Glu	Gln	Ala 315	Ile	Pro	Gln	Ala	Met 320
	Leu	Gln	Ala	Cys	Val 325	Gly	Ser	Trp	Leu	Asp 330	Arg	Glu	Lys	Cys	Lys 335	Gln

```
Phe Val Glu Gln His Thr Pro Gln Leu Leu Thr Leu Val Pro Arg Gly
                  340
                                      345
      Trp Asp Ala His Thr Thr Cys Gln Ala Leu Gly Val Cys Gly Thr Met
                                  360
      Ser Ser Pro Leu Gln Cys Ile His Ser Pro Asp Leu
                              375
 10
     <210> 30
     <211> 4124
15
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 30
     atgagagaat gggttctgct catgtccgtg ctgctctgtg gcctggctgg ccccacaca 60
     ctgttccagc caagcctggt gctggacatg gccaaggtcc tcttggataa ctactgcttc 120
20
     ccggagaacc tgctgggcat gcaggaagcc atccagcagg ccatcaagag ccatgagatt 180
     ctgagcatct cagaccegca gacgetggcc agtgtgctga cageeggggt geagagetee 240
     ctgaacgatc ctcgcctggt catctcctat gagcccagca cccccgagcc tcccccacaa 300
     gtcccagcac tcaccagcct ctcagaagag gaactgcttg cctggctgca aaggggcctc 360
     cgccatgagg ttctggaggg taatgtgggc tacctgcggg tggacagcgt cccgggccag 420
     gaggtgctga gcatgatggg ggagttcctg gtggcccacg tgtgggggaa tctcatgggc 480
     accteegeet tagtgetgga teteeggeae tgeacaggag gecaggtete tggcatteec 540
     tacatcatct cctacctgca cccagggaac accatcctgc acgtggacac tatctacaac 600
     cgcccctcca acaccaccac ggagatctgg accttgcccc aggtcctggg agaaaggtac 660
30
     ggtgccgaca aggatgtggt ggtcctcacc agcagccaga ccaggggcgt ggccgaggac 720
     atcgcgcaca tccttaagca gatgcgcagg gccatcgtgg tgggcgagcg gactggggga 780
     ggggccctgg acctccggaa gctgaggata ggcgagtctg acttcttctt cacggtgccc 840
     gtgtccaggt ccctggggcc ccttggtgga ggcagccaga cgtgggaggg cagcgggtg 900
     ctgccctgtg tggggactcc ggccgagcag gccctggaga aagccctggc catcctcact 960
     ctgcgcagcg cccttccagg ggtagtccac tgcctccagg aggtcctgaa ggactactac 1020
35
     acgctggtgg accgtgtgcc caccctgctg cagcacttgg ccagcatgga cttctccacg 1080
     gtggtctccg aggaagatct ggtcaccaag ctcaatgccg gcctgcaggc tgcgtctgag 1140
     gateceagge teetggtgeg agecateggg eccaeagaaa eteettettg geeeggeee 1200
     gacgctgcag ccgaagactc accaggggtg gccccagagt tgcctgagga cgaggctatc 1260
     cggcaagcac tggtggactc tgtgttccag gtgtcggtgc tgccaggcaa tgtgggctac 1320
     ctgcgcttcg atagttttgc tgacgcctcc gtcctgggtg tgttggcccc atatgtcctg 1380
     cgccaggtgt gggagccgct acaggacacg gagcacctca tcatggacct gcgccacaac 1440
     cctggagggc catcetetge tgtgcccetg etcetgteet acttecaggg ccctgaggcc 1500
     ggccccgtgc acctettcac cacetatgat cgccgcacca acateacgca ggagcactte 1560
     agccacatgg agctcccggg cccacgctac agcacccaac gtggggtgta tctgctcacc 1620
     agccacegca cegecaegge egeggaggag ttegeettee ttatgcagte getgggetgg 1680
     gccacactgg taggtgagat caccgcgggc aacctgctgc acacccgcac ggtgccgctg 1740
     ctggacacac ccgaaggcag cctcgcgctc accgtgccgg tcctcacctt catcgacaat 1800
     cacggegagg cctggctggg tggtggagtg gtgcccgatg ccatcgtgct ggccgaggag 1860
50
     gccctggaca aagcccagga agtgctggag ttccaccaaa gcctgggggc cttggtggag 1920
     ggcacagggc acctgctgga ggcccactat gctcggccag aggtcgtggg gcagaccagt 1980
     gccctcctgc gggccaagct ggcccagggc gcctaccgca cagctgtgga cttggagtct 2040
     ctggcctctc agctcacagc agacctccag gaggtgtctg gggaccaccg cttgctagtg 2100
     ttccacagec etggegaget ggtggtagag gaageacece caccacecec tgetgteece 2160
55
     tctccagagg agctcaccta ccttattgag gccctgttca agacagaggt gctgcccggc 2220
     cagetggget acctgegttt tgacgccatg getgaactgg agacagtgaa ggccgtgggg 2280
     ccacagetgg tgeggetggt atggcaacag etggtggaca eggetgeget ggtgategac 2340
```

ctgcgctaca accetggcag ctactccacg gccatcccgc tgctctgctc ctacttcttt 2400

```
gaggcagage coegecagea cetgtattet gtetttgaca gggccacete aaaagteacq 2460
     gaggtgtgga ccttgcccca ggtcgccggc cagcgctacg gctcacacaa ggacctctac 2520
     atcctgatga gccacaccag tggctctgcg gccgaggcct ttgcacacac catgcaggac 2580
     ctgcagcggg ccacggtcat tggggagccc acggccggag gcgcactctc tgtgggcatc 2640
     taccaggtgg gcagcagccc cttatatgca tccatgccca cccagatggc catgagtgcc 2700
     accacaggea aggeetggga cetggetggt gtggageeeg acateaetgt geecatgage 2760
     gaagcccttt ccatagccca ggacatagtg gctctgcgtg ccaaggtgcc cacggtgctg 2820
     cagacggccg ggaagctggt ggctgataac tatgcctctg ccgagctggg ggccaagatg 2880
     gccaccaaac gagcggtct gcagagccgc tactccaggg tgacctcaga agtggcccta 2940
     gccgagatcc tgggggctga cctgcagatg ctctccggag acccacacct gaaggcagcc 3000
     catatccctg agaatgccaa ggaccgcatt cctggaattg tgcccatgca gatcccttcc 3060
     cctgaagtat ttgaagagct gatcaagttt tccttccaca ctaacgtgct tgaggacaac 3120
     attggctact tgaggtttga catgtttggg gacggtgagc tgctcaccca ggtctccagg 3180
     ctgctggtgg agcacatctg gaagaagatc atgcacacgg atgccatgat catcgacatg 3240
     aggttcaaca tcggtggccc cacatcctcc attcccatct tgtgctccta cttctttgat 3300
     gaaggccctc cagttctgct ggacaagatc tacagccggc ctgatgactc tgtcagtgaa 3360
     ctctggacac acgcccaggt tgtaggtgaa cgctatggct ccaagaagag catggtcatt 3420
     ctgaccagca gtgtgacggc cggcaccgcg gaggagttca cctatatcat gaagaggctg 3480
     ggccgggccc tggtcattgg ggaggtgacc agtgggggct gccagccacc acagacctac 3540
20
     cacgtggatg acaccaacct ctacctcact atccccacgg cccgttctgt gggggcctcg 3600
     gatggcagct cctgggaagg ggtgggggtg acaccccatg tggttgtccc tgcagaagag 3660
     gctctcgcca gggccaagga gatgctccag cacaaccagc tgagggtgaa gcggagccca 3720
     ggcctgcagg accacctgta gggaagggcc ccataggcag agccccaggg cagacagaac 3780
     ctctgggaca cacaccaagg gcactcctgc aggtggcccg gcctgaggtt cccaggagca 3840
25
     gcaaaggggc ctgctgagct ctggttaggt tacagctgga ggtgtgtata tatacacaca 3900
     cacacatgta tatacacata tatatgtgta tgtatatata tgtatatata tatggctttc 3960
     caataaccac ctaaatttta acaaaggttc cttctaagtg gtagaacttg gggtggtatt 4020
     tttaccttcc ttcttcatac tttgctcttt ttcttaaata ctcattaatg tgcatatatc 4080
     attattttca gatgcagcta tcattattcc aaaatacaaa ataa
30
    <210> 31
     <211> 579
    <212> ADN
35
    <213> Homo sapiens
    <400> 31
    atgcarwsny tnatgcargc nccnytnytn athgcnytng gnytnytnyt ngcnacnccn 60
    geneargene ayytnaaraa reenwsnear ytnwsnwsnt tywsntggga yaaytgygay 120
    garggnaarg ayccngcngt nathmgnwsn ytnacnytng arcengaycc nathgtngtn 180
    conggnaayg thachythws ngtngtnggn wsnachwsng thochythws hwsncchyth 240
    aargtngayy tngtnytnga raargargtn genggnytnt ggathaarat heentgyacn 300
    gaytayathg gnwsntgyac nttygarcay ttytgygayg tnytngayat gytnathccn 360
    acnggngarc cntgyccnga recnytnmgn acntayggny tnecntgyca ytgyccntty 420
    aargarggna cntaywsnyt nccnaarwsn garttygtng tnccngayyt ngarytnccn 480
    wsntggytna cnacnggnaa ytaymgnath garwsngtny tnwsnwsnws nggnaarmgn 540
    ytnggntgya thaarathgc ngcnwsnytn aarggnath
                                                                       579
50
    <210> 32
    <211> 633
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
55
    <400> 32
    tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
    agttaactcc gccctgaccc acccttcccg atgcagtccc tgatgcaggc tcccctcctg 120
    ategecetgg gettgettet egegaeeeet gegeaageee acetgaaaaa ggtgagtgea 180
```

```
ccctctttta agagtctgtt tgcagcctcc tggcccagct acgggtgtgc gggtctggct 240
      gagatatggg ggtggccact ccgttctcta gaattggttc tctgcactag agccttccaa 300
      agtaactaat tatgggattc tggtctgtac aatgagggtg gcctctaaag acttgttctg 360
     ctccaggccc tttttggaga gattaatete acgtetgeac teteetgeec teeeteeaag 420
  5 cgccggagtg aaaatgcaga cagccttaaa actaaggcat tgcccccaag agattcagtc 480
     ctgttaaccc tgcaccttac tcctgacccc cactccttat gtcccccatg ataaggcctg 540
     etgeeteate tetteeeetg etegaatgee etgaggtett eetgagagtt gggagggttt 600
     gagagettte caaggecaag aggatteact aag
 10
     <210> 33
     <211> 1047
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
 15
     <400> 33
     caggagettg coetettget gggattecaa egetggetgg agaggagtgg geageaggga 60
     ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
     ttccaggtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
20
     ttgagtcttt tagtttagtc ctgcctataa aatgagtagg ataagtgtta tcccaggttc 240
     ataggtatgg agtctcatag atgaggctca gggacggggg tgcctcaccc aaggtcacac 300
     tgccaggage teattttee tgtgatetgt gatagtttet tttgtcaace tttttettet 360
     tetectteet tgetgeetga ttgteeceag ceateceage teagtagett tteetgggat 420
     aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
     atcgtcgttc ctggaaatgt gaccctcagt gtcgtgggca gcaccagtgt ccccctgagt 540
     teteetetga aggtgageet gggggtgggt ggagaagggg aggtgegagg gtetggeeag 600
     caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
     cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactctttc acaggttcat ggaatctcag 720
     gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
30
     agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
     ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
     ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
     taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
     tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
35
     <210> 34
     <211> 1706
     <212> ADN
40
     <213> Homo sapiens
     <400> 34
     acagtagatg ccagtgcatt tcaatgcaag tgttagagcc aatcaatggg tagtgactac 60
     ctaaagaatt ttaagactat ggattgagca tgatggctca cggcctgtaa tcccagcctt 120
45
     tggaaggtga aggtgaaagg attgcttgag gccaggagtt ccagaccagc ttgggcaaca 180
    aagtgagccc catctctaca aaaaatacaa aattagctgg gtgtggtggc atgtgcctgt 240
    ctgtgtttcc cacctacatg ggaggctgag gcaggaggat cgtctgagcc caggagtttg 300
    aggctgcagt gagtgcagtg agccatgata caaaaaaaa aaataaagaa ttctaagtct 360
    atgtatagtt cagtgtaggg ggaaaattca catttgatta ttaatgtctg ccatgggcac 420
50
    aataatacac tatactcaca catgggccac aatgttgcca ttcctagaac agactatctc 480
    taagatctca tccagttaaa aattctatga ttaaaatata ttgctgcttt tttgaagaca 540
    gaagagctgg tatgtttgcc ctggaattta cacttataac ctttttcaaa cctttgtttt 600
    atttttttt accaggtgga tttagttttg gagaaggagg tggctggcct ctggatcaag 660
    atcccatgca cagactacat tggcagctgt acctttgaac acttctgtga tgtgcttgac 720
55
    atgitaatic ctacigggga geeetgeeca gageeectge gtacetatgg getteettge 780
    cactgtccct tcaaagaagt aagtacttag ggaggagaga gcgttacccc tgtggctaaa 840
    gagatggggt ttggagagaa gggtetttge atteteette tgeagatetg catgtetetg 900
    gatttgtaag ccagtgtgac ctatcaggaa tcacttatct tccgggagcc tcagttatcc 960
```

```
atctacgaaa tgggagactt gaacttagat gtgatcttca gggcccttta tccatataat 1020
      ccatgeteta cagtgetatg geogtetete atettgtgeg getgttttga gaatgggaag 1080
      aggggtggta gttcatggct gcaatcctag cagtggctct aggagaaaga ccccatcagt 1140
      aggeteceae tgaetggegg tecaetgget tteeegeagg gaacetaete aetgeecaag 1200
      agegaatteg ttgtgcctga cetggagetg eccagttgge teaccacegg gaactacege 1260
      atagagageg teetgageag eagtgggaag egtetggget geateaagat egetgeetet 1320
      ctaaagggca tatagcatgg catctgccac agcagaatgg agcggtgtga ggaaggtccc 1380
      ttttcctctg ttttgtgttt gccaaggcca aactcccact ctctgccccc ctttaatccc 1440
      ctttctacag tgac ccact accetcactg aaaatcattt tgtaccactt acattttagg 1500
      ctggggcaag cagcuctgac ctaagggaga atgagttgga cagttettga tagcccaggg 1560
      catctgctgg gctgaccacg ttactcatcc ccgttaacat tctctctaaa gagcctcgtt 1620
      catttccaaa gcagttaagg aatgggaaca gagtgtttta ggacctgaag aatctttatg 1680
      actetetet tttetetett ttttt
                                                                         1706
 15
      <210> 35
      <211> 633
      <212> ADN
      <213> Homo sapiens
 20
      tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
      agttaactcc gccctgaccc acccttcccg atgcagtccc tgatgcaggc tcccctcctg 120
      ategeeetgg gettgettet egegaeeeet gegeaageee acetgaaaaa ggtgagtgea 180
 25
     ccctctttta agagtctgtt tgcagcctcc tggcccagct acgggtgtgc gggtctggct 240
     gagatatggg ggtggccact ccgttctcta gaattggttc tctgcactag agccttccaa 300
     agtaactaat tatgggattc tggtctgtac aatgagggtg gcctctaaag acttgttctg 360
     ctccaggccc tttttggaga gattaatctc acgtctgcac tctcctgccc tccctccaag 420
     cgccggagtg aaaatgcaga cagccttaaa actaaggcat tgcccccaag agattcagtc 480
30
     ctgttaaccc tgcaccttac tcctgacccc cactccttat gtcccccatg ataaggcctg 540
     ctgcctcatc tcttcccctg ctcgaatgcc ctgaggtctt cctgagagtt gggagggttt 600
     gagagettte caaggecaag aggatteact aag
35
     <210> 36
     <211> 1047
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
40
     <400> 36
     caggagettg ecetettget gggattecaa egetggetgg agaggagtgg geageaggga 60
     ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
     ttccaggtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
     ttgagtcttt tagtttagtc ctgcctataa aatgagtagg ataagtgtta tcccaggttc 240
45
    ataggtatgg agteteatag atgaggetea gggacggggg tgeeteacee aaggteacae 300
     tgccaggagc tcattttcc tgtgatctgt gatagtttct tttgtcaacc tttttcttct 360
     teteetteet tgetgeetga ttgteeceag ceateceage teagtagett tteetgggat 420
     aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
    atcgtcgttc ctggaaatgt gaccctcagt gtcgtgggca gcaccagtgt ccccctgagt 540
    tctcctctga aggtgagcct gggggtgggt ggagaagggg aggtgcgagg gtctggccag 600
50
    caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
    cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactctttc acaggttcat ggaatctcag 720
    gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
    agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
55
    ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
    ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
    taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
    tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
                                                                       1047
```

```
<210> 37
     <211> 1706
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 37
     acagtagatg ccagtgcatt tcaatgcaag tgttagagcc aatcaatggg tagtgactac 60
     ctaaagaatt ttaagactat ggattgagca tgatggctca cggcctgtaa tcccagcctt 120
     tggaaggtga aggtgaaagg attgcttgag gccaggagtt ccagaccagc ttgggcaaca 180
     aagtgagccc catctctaca aaaaatacaa aattagctgg gtgtggtggc atgtgcctgt 240
     ctgtgtttcc cacctacatg ggaggctgag gcaggaggat cgtctgagcc caggagtttg 300
     aggetgeagt gagtgeagtg agceatgata caaaaaaaa aaataaagaa ttetaagtet 360
15
     atgtatagtt cagtgtaggg ggaaaattca catttgatta ttaatgtctg ccatgggcac 420
     aataatacac tatactcaca catgggccac aatgttgcca ttcctagaac agactatctc 480
     taagatetea teeagttaaa aattetatga ttaaaatata ttgetgettt tttgaagaca 540
     gaagagctgg tatgtttgcc ctggaattta cacttataac ctttttcaaa cctttgtttt 600
     atttttttt accaggtgga tttagttttg gagaaggagg tggctggcct ctggatcaag 660
     atcccatgca cagactacat tggcagctgt acctttgaac acttctgtga tgtgcttgac 720
     atgttaatte etaetgggga geeetgeeca gageeectge gtaeetatgg getteettge 780
     cactgtccct tcaaagaagt aagtacttag ggaggagaga gcgttacccc tgtggctaaa 840
     gagatggggt ttggagagaa gggtctttgc attctccttc tgcagatctg catgtctctg 900
     gatttgtaag ccagtgtgac ctatcaggaa tcacttatct tccgggagcc tcagttatcc 960
    atctacgaaa tgggagactt gaacttagat gtgatcttca gggcccttta tccatataat 1020
    ccatgeteta cagtgetatg geogtetete atettgtgeg getgttttga gaatgggaag 1080
     aggggtggta gttcatggct gcaatcctag cagtggctct aggagaaaga ccccatcagt 1140
    aggeteecac tgaetggegg tecaetgget tteeegeagg gaacetacte aetgeecaag 1200
    agegaatteg ttgtgcctga cctggagetg cccagttggc tcaccacegg gaactacegc 1260
    atagagagcg teetgagcag cagtgggaag egtetggget geatcaagat egetgeetet 1320
    ctaaagggca tataqcatgg catctgccac agcagaatgg agcggtgtga ggaaggtccc 1380
    ttttcctctg ttttgtgttt gccaaggcca aactcccact ctctgccccc ctttaatccc 1440
    ctttctacag tgagtccact accetcactg aaaatcattt tgtaccactt acattttagg 1500
    ctggggcaag cagccctgac ctaagggaga atgagttgga cagttcttga tagcccaggg 1560
35
    catctgctgg gctgaccacg ttactcatcc ccgttaacat tctctctaaa gagcctcgtt 1620
    catttccaaa gcagttaagg aatgggaaca gagtgtttta ggacctgaag aatctttatg 1680
    actctctct tttctctctt tttttt
40
    <210> 38
    <211> 1043
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
45
    <400> 38
    tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
    agttaactcc gccctgaccc accetteccg atgeagtece tgatgeagge teceetectg 120
    ategecetgg gettgettet egegacecet gegeaageee acetgaaaaa gecateceag 180
    50
    ctgactctgg agcctgaccc catcgtcgtt cctggaaatg tgaccctcag tgtcgtgggc 300
    agcaccagtg tececetgag tteteetetg aaggtggatt tagttttgga gaaggaggtg 360
    gctggcctct ggatcaagat cccatgcaca gactacattg gcagctgtac ctttgaacac 420
    ttctgtgatg tgcttgacat gttaattcct actggggage cctgcccaga gcccctgcgt 480
    acctatgggc ttccttgcca ctgtcccttc aaagaaggaa cctactcact gcccaagagc 540
    gaattegttg tgcctgacct ggagetgccc agttggctca ccacegggaa ctacegcata 600
    gagagegtee tgageageag tgggaagegt etgggetgea teaagatege tgeeteteta 660
    aagggcatat agcatggcat ctgccacagc agaatggagc ggtgtgagga aggtcccttt 720
    tectetgttt tgtgtttgee aaggeeaaae teceaetete tgeeceeett taateeeett 780
```

```
totacagtga grocactaco otoactgaaa arcattttgt accaettaca ttttaggetg 840
      gggcaagcag ccctgaccta agggagaatg agttggacag ttcttgatag cccagggcat 900
      ctgctgggct gaccacgtta ctcatccccg ttaacattct ctctaaagag cctcgttcat 960
      ttccaaagca gttaaggaat gggaacagag tgttttagga cctgaagaat ctttatgact 1020
    ctctctctt ctctctttt ttt
     <210> 39
     <211> 1047
 10
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 39
     caggagettg ccctcttgct gggattccaa cgctggctgg agaggagtgg gcagcaggga 60
     ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
     ttccaggtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
     ttgagtcttt tagtttagtc ctgcctataa aatgagtagg ataagtgtta tcccaggttc 240
     ataggtatgg agteteatag atgaggetea gggaeggggg tgeeteacee aaggteacae 300
     tgccaggage teattittee tgtgatetgt gatagtttet tttgtcaace tttttettet 360
20
     teteetteet tgetgeetga ttgteeceag ceateceage teagtagett tteetgggat 420
     aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
     ategtegtte etggaaatgt gacceteagt gtegtgggea geaccagtgt ceccetgagt 540
     tctcctctga aggtgagcct gggggtgggt ggagaagggg aggtgcgagg gtctggccag 600
     caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
     cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactctttc acaggttcat ggaatctcag 720
     gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
     agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
     ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
     ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
30
     taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
     tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
                                                                       1047
    <210> 40
35
    <211> 1705
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
    <400> 40
    acagtagatg ccagtgattt caatgcaagt gttagagcca atcaatgggt agtgactacc 60
    taaagaattt taagactatg gattgagcat gatggctcac ggcctgtaat cccagccttt 120
    ggaaggtgaa ggtgaaagga ttgcttgagg ccaggagttc cagaccagct tgggcaacaa 180
    agtgagcccc atctctacaa aaaatacaaa attagctggg tgtggtggca tgtgcctgtc 240
    tgtgtttccc acctacatgg gaggctgagg caggaggatc gtctgagccc aggagtttga 300
    ggctgcagtg agtgcagtga gccatgatac aaaaaaaaa aataaagaat tctaagtcta 360
    tgtatagttc agtgtagggg gaaaattcac atttgattat taatgtctgc catgggcaca 420
    ataatacact atactcacac atgggccaca atgttgccat tcctagaaca gactatctct 480
    aagatctcat ccagttaaaa attctatgat taaaatatat tgctgctttt ttgaagacag 540
    aagagctggt atgtttgccc tggaatttac acttataacc tttttcaaac ctttgtttta 600
50
    ttttttttta ccaggtggat ttagttttgg agaaggaggt ggctggcctc tggatcaaga 660
    tcccatgcac agactacatt ggcagctgta cctttgaaca cttctgtgat gtgcttgaca 720
    tgttaattcc tactggggag ccctgcccag agcccctgcg tacctatggg cttccttgcc 780
    actgtccctt caaagaagta agtacttagg gaggagagag cgttacccct gtggctaaag 840
    agatggggtt tggagagaag ggtctttgca ttctccttct gcagatctgc atgtctctgg 900
    atttgtaagc cagtgtgacc tatcaggaat cacttatctt ccgggagcct cagttatcca 960
    tctacgaaat gggagacttg aacttagatg tgatcttcag ggccctttat ccatataatc 1020
    catgetetae agtgetatgg cegtetetea tettgtgegg etgttttgag aatgggaaga 1080
    ggggtggtag ttcatggctg caatcctagc agtggctcta ggagaaagac cccatcagta 1140
```

```
ggctcccact gactggcggt ccactggctt tcccgcaggg aacctactca ctgcccaaga 1200
     gcgaattegt tgtgcetgae etggagetge ceagttgget caceaceggg aactacegea 1260
     tagagagegt cetgageage agtgggaage gtetgggetg catcaagate getgeetete 1320
     taaagggcat atagcatggc atctgccaca gcagaatgga gcggtgtgag gaaggtccct 1380
  5 tttcctctgt tttgtgtttg ccaaggccaa actcccactc tctgcccccc tttaatcccc 1440
     tttctacagt gagtccacta ccctcactga aaatcatttt gtaccactta cattttaggc 1500
     tggggcaagc agccctgacc taagggagaa tgagttggac agttcttgat agcccagggc 1560
     atctgctggg ctgaccacgt tactcatccc cgttaacatt ctctctaaaq agcctcqttc 1620
     atttccaaag cagttaagga atgggaacag agtgttttag gacctgaaga atctttatga 1680
    ctctctctct ttctctcttt ttttt
     <210> 41
     <211> 1043
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 41
     tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
20
     agttaactcc gccctgaccc acccttcccg atgcagtccc tgatgcaggc tcccctcctg 120
     ategecetgg gettgettet egegaceeet gegeaageee acetgaaaaa gecateecaq 180
     ctgactctgg agcctgaccc catcgtcgtt cctggaaatq tqaccctcaq tgtcqtqqqc 300
     agcaccagtg tccccctgag ttctcctctg aaggtggatt tagttttgga gaaggaggtg 360
    gctggcctct ggatcaagat cccatgcaca gactacattg gcagctgtac ctttgaacac 420
    ttetgtgatg tgettgacat gttaatteet aetggggage cetgeecaga geecetgegt 480
     acctatgggc ttccttgcca ctgtcccttc aaagaaggaa cctactcact gcccaagagc 540
    gaattegttg tgcetgacet ggaqetqeec aqttqqetca ccaecqqqaa ctaecqeata 600
    gagagcgtcc tgagcagcag tgggaagcgt ctgqqctqca tcaaqatcqc tqcctctcta 660
30
    aagggcatat agcatggcat ctgccacagc agaatggagc ggtgtgagga aggtcccttt 720
    tectetgttt tgtgtttgcc aaggecaaac teccaetete tgcccccett taateccett 780
    tetacagtga gtecactace etcactgaaa atcattttgt accaettaca ttttaggetg 840
    gggcaagcag ccctgaccta agggagaatg agttggacag ttcttgatag cccagggcat 900
    ctgctgggct gaccacgtta ctcatccccg ttaacattct ctctaaagag cctcgttcat 960
35
    ttccaaagca gttaaggaat gggaacagag tgttttagga cctgaagaat ctttatgact 1020
    ctctcttt ctctctttt ttt
    <210> 42
    <211> 342
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 42
45
    atgacntgya aratgwsnca rytngarmgn aayathgara cnathathaa yacnttycay 60
    cartaywsng tnaarytngg ncayccngay acnytnaayc arggngartt yaargarytn 120
    gtnmgnaarg ayytncaraa yttyytnaar aargaraaya araaygaraa rgtnathgar 180
    cayathatgg argayytnga yacnaaygcn gayaarcary tnwsnttyga rgarttyath 240
    atgytnatgg cnmgnytnac ntgggcnwsn caygaraara tgcaygargg ngaygarggn 300
50
    conggneaye ayeayaaree nggnytnggn garggnaene en
    <210> 43
    <211> 4195
55
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 43
```

ttccaccttt tggctcttgt aaataatgct gctatgaaca tgaatgtaca aacatctgtt 60 tgaatccctg cattcaattc ttttgcatat atacccagga gcagaatgat ggatcatatg 120 gtaattetgt gtttatttat ttgaggaaca aacttgeegt ttteeataac agetgeacta 180 ttttacattc ccactaacag tgcattaggc ttccaattct ctatgccctc accaacactt 240 gttttctggg ttttaaaaga agtagtagtc atccttgtag gtgtcaggtg gtatctcatt 300 gtcgttttgc ttcatgtttt cctaaagatt agtaattttc atatgcttat tgaccatttg 360 tatatettet teggagaagt gtetatttga gtettteece aattttgatt ggtttgtttg 420 ttttttgttg ttgagttgta gggattcttt tatattctgg atattaatcc cttatcagat 480 atttgtttta caaatatttt ctttgtaaca acagaaacac accacagtct tcaaggttgg 540 10 aagccagtta atctgagtag cattttgtta gtggtgggga gaggatttgt tcctcctgaa 600 atectgggga attggccace tectettete etettaggca tgaagegegt etggettete 660 caaagaactc ttcccctcca ctacctcaga gttagcttcc tctcttcagc cagtgatcct 720 ggggtcccag acacaataat taaccaagag agggtgaaag gctccctgct gtgtttatgc 780 aatggeteag geeettgtga agtgeegagg gaeeecaage ageeteeate teecagggea 840 15 tggtccatcc ccagctttca cagaacagga aagctgtgga ggagtgtggg cagcagggta 900 ggaatggata tagcccttgg caacaacaca tttccccaca aagcacccac ccaaaagaac 960 aacaacgata gttttagttt ttagtaatga gaacaatagt tctcatgact aaaagccatc 1020 agccaggaca ctgttctcaa cccttttgcg gtctttggac cctttgaaac tctgacagaa 1080 gccatggagg aatgttctca ctgagtgcat gcactcaaaa tgatgcattc aacttcaatt 1140 20 cagtttcagg gatgtatggc ctgaccacca atgcagggga ttagcaatcg caatagtgga 1200 gagggcatgg gagtgggaat ctggctggat caagcaagtg gatgccagca gcccagaaaa 1260 agagececce tacetgettt tteetteetg ggeactattg cecageaaat geetteetet 1320 ttccgcttct cctacctccc cacccaaaat tttcattctg cacagtgatt gccacattca 1380 ctggttgaga aacagagact gtagcaactc tggcagggag aagctgtctc tgatggcctg 1440 25 aagctgtggg cagctggcca agcctaaccg ctataaaaag gagctgcctc tcagccctgc 1500 atgtetettg teagetgtet tteagaagae etggtaagtg ggaetgtetg ggttggeeec 1560 gcactttggg cttctcttgg ggagggtcag ggaagtggag cagccttcct gagagaggag 1620 agagaaagct cagggaggtc tggagcaaag atactcctgg aggtggggag tgaggcaggg 1680 ataaggaagg agagtateet ceageacett eeagtgggta agggeacatt gteteetagg 1740 30 ctggactttt cttgagcaga gggtggggtg gtaaggaaag tctacgggcc cccgtgtgtg 1800 tgcacatgtc tctgtgtgaa tggacccttc cccttcccac acgtgtatcc ctatcatccc 1860 accettecca ccagaggeca tagecatetg etggtttggt tatttgagag tgeaggecag 1920 gacaaggcca tegettgggg catgaateet etgegtaetg ecetggecag atgeaaatte 1980 cctgccatgg gattccccag aaggttctgt ttttcaggtg gggcaagttc cgtgggcatc 2040 atgttgaccg agctggagaa agccttgaac tctatcatcg acgtctacca caagtactcc 2100 ctgataaagg ggaatttcca tgccgtctac agggatgacc tgaagaaatt gctagagacc 2160 gagtgtcctc agtatatcag ggtgaggagg ggctgggtgt ggcgggggct ctctgcctgg 2220 tectgggget geeetgggee ageggteete eetgeeaeee tteatagatg etatgeeteg 2280 gctctctctg agatctttaa actctggctt cttcctcctc aatcttgaca gaaaaagggt 2340 40 gcagacgtct ggttcaaaga gttggatatc aacactgatg gtgcagttaa cttccaggag 2400 ttcctcattc tggtgataaa gatgggcgtg gcagcccaca aaaaaagcca tgaagaaagc 2460 cacaaagagt agctgagtta ctgggcccag aggctgggcc cctggacatg tacctgcaga 2520 ataataaagt catcaatacc tcatgcctct ctcttatgct tttgtggaat gaggttcctc 2580 ggtgtggagg gagggttgga aaacccaaag gaagaaaaag aaatctatgt tatcccaccc 2640 tacctctcac aagcctttcc tgctttaccc ctcacctggc ctctgcccca cattccttca 2700 gcccctcatt tcgagcattg gatttgaggc ttaaggattc aaaaagtcgt catgaatata 2760 gctgatgatt ttatagtggt tctgaaatgg gtcggggatt tgggaacagg gtggtagtat 2820 aagaacaact gatactgttc tctaagctaa atcttagctt ccagctacct gtcttagatg 2880 tggctcttgg gaaccttaga gtgatagcta catagaagtg tgtgggtgtg tgtgtgtgtg 2940 50 tctgtgtgtg tgtgtgtgag agagagacag acagaaagag agcaagagag ggaagggggg 3000 agaggctgat tgtgtgtgtg gtgtgatgta ggtggacaat gttcagagtc ctccattaac 3060 aggataatcc tcacacctgt ccacatacct gtagtttgtc cttggggatt ttgaaaattt 3120 ttcctccctc tccactccca aactcccaac tcaattaaat gataaaggaa taggcaaata 3180 ggaaaataaa ttagtaaaac ttaagtcaaa gaataggtta ttcatacgct gcctatggga 3240 55 ttctatgctt tgtgatcaga aaattatcta aaaaatactt cccaagggct ggtacaaggg 3300 aggccagaag acgagtggtt cttctctgag gtggacatta aaaaaagaag aaaatgaagg 3360 ggaacctttt gacaagaatg tcaccccaaa ctggattttc atgctgtggt gtggggaatt 3420 ttctgttgtc ctcacttagg tgctggggca gtggtgttag tgatgggtaa aaaggtagga 3480

```
agetgteaca gaateactaa accagggtte ttaaettgte tgtetataea tetetgaaat 3540
     tgggttgaag ttgtgtgcat cattttgagt gacgcactga gaacattcct ccacggcttc 3600
     categagagt ctegaaaagg cecaacacet caaaaaggtt aagaacactt gteetgetta 3660
     ctggttttta qtaacaaatg gcagagtatt tctctctqtc tctctcttt tttttttt 3720
     ttttttttgag acacagggtc ttgtctgtca cgtggactag agtacaatgg gcatgatcat 3780
     gggetcactg tagectegaa cacetggget caagtaatee teecacetea geetetttag 3840
     tagctgggac tacagcatga gccactgccc ttggctaatt tttaaattat ttttttgtag 3900
     agatggaaac ttgctatgtt gcccaggcta gtctcaaact cctggactca agcgatcctc 3960
     10
     attggagtat ttttattgct attgttgtgc tgggtgggtg ggtgggtgta tgctttgtgg 4080
     ggacgtgtgt tgttgccaag ggctaaatca gttcctaccc tgctgcccac agtcctccac 4140
     agettteetg etetgtgaag etaaggatae acceegatga taagetgtea acata
15
     <210> 44
     <211> 477
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
    <400> 44
    ttttttttt tttttttgg ataaagactt atttattatt tatcttatca tttcccagaa 60
    caaaggccat tgagtaagcc attcccttta aacttggttg ggcagctgtc acatggctga 120
    cctcttaatt acttcccaca gcctttgcca tgactgtggc catgcccacg tgggttgttc 180
    tcatgcagct tctcatgaca ggcaaagatc aactttgcca tcagcatcat acactcctca 240
25
    aagctcagct gattgtcctg gtttgtgtcc aggtcctcca tgatgtcatt tatgagggct 300
    teatttetet tetetttett cataaaaggt tgecaaactg tgetteecac catttggtet 360
    gaatteette ttgeteaggg tgtaggggng ggtetteett ettaaagtat tgatgaaagg 420
    gggccagatg ggggggttat gctgcgctcc atctgaaaag tggctttggt gggccat
30
    <210> 45
    <211> 406
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
35
    <400> 45
    ttttttttt ttttttttt ttttggagga agagacttta tttggcccca gcccctagcc 60
    ccacagccaa gacagtttga cataacaggc cccggggccc tggttgggta gaggcagggt 120
    ggcctggcct cctgattagt ggctgtggcc gtggccacca tgactgtggc cgtggccggg 180
    gccactgtga tcttggccac tgtggtctta gggggtgccc tccccgaggc ctggcttatg 240
    gtggtggcca gggccctcgt caccctcgtg cattttttcg tgggaggccc aggttagcct 300
    egecateage atgatgaact cetggagete agetgettgt etgeatttgg gtecaggtee 360
    tccatgatgt gttctatgac cttttcattc ttattctcct tcttga
45
    <210> 46
    <211> 425
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
50
    <400> 46
    ggaggaagag actttatttg gccccagccc ctatccccac agccaagaca gtttgacata 60
    acaggccccg gggccctggt tgggtaaagg cagggtggcc tggcctcctg attagtggct 120
    gtggccgtgg ccaccatgac tgtggccgtg gccgtggcca ctgtgatctt ggccactgtg 180
    gtcttagggg gtgccctccc cgaggcctgg cttatggtgg tggccagggc cctcgtcacc 240
    ctcgtgcatc ttctcgtggg aggcccaggt tagcctcgcc atcagcatga tgaactcctc 300
    gaageteage tgettgtetg catttgtgte caggteetee atgatgtgtt etatgacett 360
    ttcattctta ttctccttct tgagaaaatt ttgcagatct tttcgcacca gctcttngaa 420
```

```
ttccc
                                                                      425
     <210> 47
     <211> 565
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 47
10
     aattegeteg getttgacag agtgeaagae gatgaettge aaaatgtege agetggaaeg 60
     caacatagag accatcatca acacetteca ecaatactet gtgaagetgg ggcacecaga 120
     caccctgaac cagggggaat tcaaagagct ggtgcgaaaa gatctgcaaa attttctcaa 180
     gaaggagaat aagaatgaaa aggtcataga acacatcatg gaggacctgg acacaaatgc 240
     agacaagcag ctgagcttcg aggagttcat catgctgatg gcgaggctaa cctgggcctc 300
   ccacgagaag atgcacgagg gtgacgaggg ccctggccac caccataagc caggcctcgg 360
     ggagggcacc ccctaagacc acagtggcca agatcacagt ggccacggcc atggccacag 420
     tcatggtggc cacggccaca ggccactaat caggaggcca ggccaccctg cctctaccca 480
     accagggccc cggggcctgt tatgtcaaac tgtcttggct gtggggctag gggctggggc 540
     caaataaagt ctcttcctcc aagct
20
     <210> 48
     <211> 430
     <212> ADN
25
     <213> Homo sapiens
     <400> 48
     gacttggagg aagagacttt atttggcccc agcccctagc cccacagcca agacagtttg 60
     tggctgtggc cgtggccacc atgactgtgg ccgtggccgt ggccactgtg atcttggcca 180
     ctgtggtctt agggggtgcc ctccccgagg cctggcttat ggtggtggcc agggccctcg 240
    teacectegt geatettete gtgggaggee caggttagee tegecateag catgatgaac 300
    tectegaage teagetgett gtetgeattt gtgteeaggt cetecatgat gtgttetatg 360
    accttttcat tettattete ettettgaga aaattttgca gatetttteg caccagetet 420
35
    ttgaattccc
                                                                     430
     <210> 49
    <211> 305
40
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 49
    tgacttggag gaaaaaactt tatttggccc cagcccctag ccccacagcc aaaacagttt 60
    gacataacag gccccggggc cctggttggg tagaggcagg ggggcctggc ctcctgatta 120
    gtggctgtgg ccggggccac catgactgtg gccggggccg gggccactgt gatcttgcca 180
    ctggggtctt agggggtgcc ctccccgagg cctggtttat ggtggtggcc agggcccttg 240
    teaccettgt geatttttte gtgggaggee caggttagee tegecateag catgatgaac 300
    tcctc
50
    <210> 50
    <211> 452
    <212> ADN
55
    <213> Homo sapiens
    <400> 50
    ggaggaagag actttatttg gccccagccc ctagccccac agccaagaca gtttgacata 60
```

```
acaggccccg gggccctggt tgggtagagg cagggtggcc tggcctcctg attagtggct 120
     gtggccgtgg ccaccatgac tgtggccgtg gccgtggcca ctgtgatctt ggccactgtg 180
     gtcttagggg gtgccctccc cgaggcctgg cttatggtgg tggccagggc cctcgtcacc 240
     ctcgtgcatt ttctcgtggg aggcccaggt tagcctcgcc atcagcatga tgaactcctc 300
     gaageteage tgettgtetg catttgtgte caggteetee atgatgtgtt etatgaeett 360
     ttcattctta ttctccttct tgagaaaatt ttgcagatct tttcgcacca gctctttgaa 420
     ttccccctgg ttcagggtgt ctgggtgccc ca
10
     <210> 51
     <211> 4439
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
15
     <400> 51
     atcactgtgg agtagggaa gggcactcct ggggtggcaa ggtgggaggt gggccctgtg 60
     ttcccacagt gggcagggag gtagtgaaag ggaagctggc cggacaggaa gggccattcc 120
     aagagggett tgtgegeagg getaageeaa gettteteea taggeaatgg ggageaactg 180
    gaggttcgta gcaggagaag gacacatcaa gcccaccagg aggctaagta aaaacagttg 240
20
    tctcccaagt tataagttcc tggaaccett gctgggagca ggatttagaa aaatgatgct 300
    gagagatgct agaaacatat tcgccctgag gctctctcac tcagactgca agaggaaggt 360
    atcatcagaa ttgcccttaa ccaggaacca gaatagctgg gtccccttcc tgccaagtca 420
    gcaaccaget atgtgacett geteaggtee ateteegggt gteagtttet teatetacaa 480
    tgcaagaggg ttgcccacct ctgagaaccc ttctaacccc aaatctcacc ctatgaatct 540
    aagaacacaa cccctcgcca tcctaagtat cacagagcca ggcaagcatg ggtgagagct 600
    cagaccatcc ttgttggact aaaaggaagg ggcagactgc catggggggc agccgagagg 660
    gtcaggcccc cataggtcct cagcetgctt caacetcaaa ggggatgggg ggctgagtgg 720
    tgccagagga gcagcaggct cgctcgggga gagtagggcc ttaggataga agggaaatga 780
    actaaacaac cagcttcctg caaaccagtt tcaggccagg gctgggaatt tcacaaaaaa 840
    gcagaaggcg ctctgtgaac atttcctgcc ccgccccagc ccccttcctg gcagcattag 900
    cacactgctc acctgtgaag caatcttccg gagacagggc caaagggcaa gtgccccagt 960
    caggagetge ctataaatge egageetgea cagetetgge aaacaetetg tgtggeteet 1020
    cggctttggt aagtgagctg ccagcttccc caggcagaag cctgcctgcc gattccttct 1080
    ttccttccct gacccaactt ccttccaaat cctcctccta gaagccctcc ttggttggcc 1140
    ctgcctactt taaagcttct ttcacatttt cttaggtcat gttcccctgg ggcctcctgc 1200
    cctcaaatgc tttgcttttt ggcactctgt agatattcta aaaaatcatt ttgtacatgt 1260
    gtgtgacagg ccatctccca gttaagttgc agcctgtgct ttctttttat tttgcacttc 1320
    ccccactatt tctgtgagtg cttagtagga agtgtcaaag aagcttgaca gcattttctt 1380
    ctaagtgtcc caactcttgg ttttccatta cacagacaga gtgcaagacg atgacttgca 1440
    aaatgtcgca gctggaacgc aacatagaga ccatcatcaa caccttccac caatactctg 1500
    tgaagctggg gcacccagac accctgaacc agggggaatt caaagagctg gtgcgaaaag 1560
    atctgcaaaa ttttctcaag gtagggctgg actctggcag gtctgaccca gcctcaccgc 1620
    agtttgggtt gacaagggag gatgggagta tgggctacag caatcaaggg gaagatttga 1680
    gctcctggag cccagcccca agacgcagcg agtgtcctgt tatacagggc aggtgctcac 1740
    agttacacag gacgacaggg tcaagaaatt gctcaattga acacctgcta tttgtcgggc 1800
    cctgttctgg gcagagggat gtagtggtaa atgggagccc actattccat gaggagacac 1860
    acagtaaagt tgttggccaa taaagagcac agataaagcc aaatgccaat aagtgcctgg 1920
    aagaaaatga gatagagtgc gctgtgggca atggggctgg gtggggtgga ggtgaccagt 1980
    tagggtacat gagaagggcc tetttgagga ggtaacattt gagetgagec eegaatgttg 2040
50
    gggagggaag cccctgagga tgacacttgg cacaaagctg aggagaccct aagcctcagg 2100
    gcgaacttgg ggtggaagac ttgggggctt ttctaatcct aagggtctgc ggtggaaaat 2160
    gaatgcataa agagcacatg gagagcacct gcacagcact cagggaactg ggaggttttt 2220
    cccccgctcc aaaaatgatt aggcagttct aagaaaaagg ctgagcactt ccaacagcct 2280
    ttttgttttc ttttcaaatt tggggaaagt cgggaaacag aggcctgcat taagaagggt 2340
    ggaacacatg ggtctcagtc tcagttccag tcccggagcc agacatcctg gggtaggtcc 2400
    ccagccctcc cagtgcccct ccctccgcct tggtaaggtg gagaattgca gccttcagag 2460
    ttagggggccc tgacagctct ccataggtgg aggcctcagg caggcaggat gctgggtggg 2520
```

9taggcaaga aagggcccag cagagaggcc gcatcggaaa actatcctcc atgtgacccc 2580

```
ctatgcccgc ttcacccccc acctgacatc ccccaccaga agcaaagcga tgctgtggga 2640
      aaggaagcag agcctcatgg atgggctgca caggagagtg ctcgcattgg ctgggtaccc 2700
      cacaggttct gggaggggac ttagcgaggt gactcagtgc ctcggcctcc caaagtgctg 2760
      ggattacaag catgagccac cctgtccgac catctcccct tttatacttt atcacaccct 2820
      tgaggtcagc ggagcacata ctctgctctc tgaccctcca tctcccctgc ccacacctag 2880
      gtttttctag tgtttccccg ttgtattggt tgaaataagt ttcactaatt ggtaacctcc 2940
      agagggaagg gaagggaggg caggggaagg agtgaagtgc agaggggtag cagagtggaa 3000 '
      ctggcctcta agtcagatct gaatttgcat gccctcaata gtcaagcctg tgaaaactaa 3060
      tgaccetete taggactggt ttcaagtett cetecaggaa gataccatte etagete ta 3120
 10
      aagttgttat aaggaccaaa tgaggtgaca tttccaggct tactcatgcc atgaccaggg 3180
      caagaccctg gaactcagct teetetteta taaatagaga atcagcaccc aagtcacagg 3240
      gtcatggagg gaataaactg gagagcgttt ggtatgtgct cagtgtctgc tccattgtgc 3300
      gcactcagec tatggtcatt tttaattttt aaatccagec ccagggtcga ggcttccttg 3360
      tacatttgcc agctggtcat ttactgtgct cccagtcccc acctctggcc acacccagct 3420
      ctcacagcct tctctcccca cccgcagaag gagaataaga atgaaaaggt catagaacac 3480
      atcatggagg acctggacac aaatgcagac aagcagctga gcttcgagga gttcatcatg 3540
     ctgatggcga ggctaacctg ggcctcccac gagaagatgc acgagggtga cgagggccct 3600
     ggccaccacc ataagccagg cctcggggag ggcaccccct aagaccacag tggccaagat 3660
     cacagtggcc acggccacgg ccacagtcat ggtggccacg gccacaggcc actaatcagg 3720
 20
     aggccaggcc accetgcctc tacccaacca gggccceggg gctgttatgt caaactgtct 3780
     tggctgtggg gctaggggct ggggcaaata agtctcttcc tccaagtcag tgctctgtgt 3840
     gettetteca cetettetee aaccetgeet teecaggget etggeattta gacageeetg 3900
     teettatetg tgaeteagee eecteattea gtattaacaa aatgagaage agcaaaacat 3960
     gggtctgtgc tgggcccctt ggctcacctc cctgaccatg tcctcacctc tgacttcagg 4020
25
     ccccactgtt cagatcccag gctccctgcc ccatctcaga caccctgtcc agcctgtcca 4080
     gcctgacaaa tggcccttgt cactgtacac tgtagaaagc aaaaaggcat atctctaccc 4140
     cttgatatgc ctgctacctc accaaccagc cccaagcctg tcttcaccca tcactgtcta 4200 ·
     cacagecete teteteteet aacagaatte tatteetetg aaagtettea gaaactggae 4260
     ctagatagtg ccatgtctgg ggaggaatat ggcaccaggc agtggaaaca aggacagatc 4320
30
     ggtgtgttat ctcacatttg atcagagagc atgatetete ttaacagace tgccacceta 4380
     atcaacggga gtgctcacac aagtgggagt ctgagagctt agccctatgc ccaccctgg 4439
     <210> 52
35
     <211> 565
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 52
     aattcgctcg gctttgacag agtgcaagac gatgacttgc aaaatgtcgc agctggaacg 60
     caacatagag accatcatca acaccttcca ccaatactct gtgaagctgg ggcacccaga 120
     caccetgaac cagggggaat teaaagaget ggtgegaaaa gatetgeaaa atttteteaa 180
     gaaggagaat aagaatgaaa aggtcataga acacatcatg gaggacctgg acacaaatgc 240
     agacaagcag ctgagcttcg aggagttcat catgctgatg gcgaggctaa cctgggcctc 300
     ccacgagaag atgcacgagg gtgacgaggg ccctggccac caccataagc caggcctcgg 360
     ggagggcacc ccctaagacc acagtggcca agatcacagt ggccacggcc atggccacag 420
     tcatggtggc cacggccaca ggccactaat caggaggcca ggccaccctg cctctaccca 480
     accagggccc cggggcctgt tatgtcaaac tgtcttggct gtggggctag gggctggggc 540
     caaataaagt ctcttcctcc aagct
50
     <210> 53
     <211> 255
     <212> ADN
55
    <213> Homo sapiens
    <400> 53
    gayaayggng aygtntgyca rgaytgyath caratggtna cngayathca racngcngtn 60
```

```
mgnacnaayw snacnttygt ncargenytn gtngarcayg tnaargarga rtgygaymgn 120
    ytnggnccng gnatggcnga yathtgyaar aaytayathw sncartayws ngarathgcn 180
    athcaratga tgatgcayat gcargaycar carccnaarg arathtgygc nytngtnggn 240
    ttytgygayg argtn
 5
    <210> 54
    <211> 2724
    <212> ADN
10
    <213> Homo sapiens
    <400> 54
    egegetatgt aegecetett eeteetggee ageeteetgg gegeggetet ageeggeeeg 60
    gtccttggac tgaaagaatg caccaggggc tcggcagtgt ggtgccagaa tgtgaagacg 120
    gcgtccgact gcggggcagt gaagcactgc ctgcagaccg tttggaacaa gccaacagtg 180
    aaatcccttc cctgcgacat atgcaaagac gttgtcaccg cagctggtga tatgctgaag 240
    gacaatgcca ctgaggagga gatccttgtt tacttggaga agacctgtga ctggcttccg 300
    aaaccgaaca tgtctgcttc atgcaaggag atagtggact cctacctccc tgtcatcctg 360
    20
    gagtetetee agaageacet ageagagetg aateaceaga ageagetgga gteeaataag 480
    atcccagage tggacatgae tgaggtggtg geceettea tggecaacat cecteteete 540
    ctctaccctc aggacggccc ccgcagcaag ccccagccaa aggataatgg ggacgtttgc 600
    caggactgca ttcagatggt gactgacatc cagactgctg tacggaccaa ctccaccttt 660
    gtccaggcct tggtggaaca tgtcaaggag gagtgtgacc gcctgggccc tggcatggcc 720
    gacatatgca agaactatat cagccagtat tctgaaattg ctatccagat gatgatgcac 780
    atgcaaccca aggagatctg tgcgctggtt gggttctgtg atgaggtgaa agagatgccc 840
    atgeagacte tggteceege caaagtggee tecaagaatg teatecetge cetggaactg 900
    gtggagccca ttaagaagca cgaggtccca gcaaagtctg atgtttactg tgaggtgtgt 960
    gaatteetgg tgaaggaggt gaccaagetg attgacaaca acaagactga gaaagaaata 1020
    ctcgacgctt ttgacaaaat gtgctcgaag ctgccgaagt ccctgtcgga agagtgccag 1080
    gaggtggtgg acacgtacgg cagctccatc ctgtccatcc tgctggagga ggtcagccct 1140
    gagetggtgt geageatget geacetetge tetggeacge ggetgeetge actgaeegtt 1200
    cacgtgactc agccaaagga cggtggcttc tgcgaagtgt gcaagaagct ggtgggttat 1260
    ttggatcgca acctggagaa aaacagcacc aagcaggaga tcctggctgc tcttgagaaa 1320
    ggctgcagct tcctgccaga cccttaccag aagcagtgtg atcagtttgt ggcagagtac 1380
    gagcccgtgc tgatcgagat cctggtggag gtgatggatc cttccttcgt gtgcttgaaa 1440
    attggagcct gccctcggc ccataagccc ttgttgggaa ctgagaagtg tatatggggc 1500
    ccaagctact ggtgccagaa cacagagaca gcagcccagt gcaatgctgt cgagcattgc 1560
    aaacgccatg tgtggaacta ggaggaggaa tattccatct tggcagaaac cacagcattg 1620
    gtttttttct acttgtgtgt ctgggggaat gaacgcacag atctgtttga ctttgttata 1680
    aaaatagggc tececeacet eccecattte tgtgteettt attgtageat tgetgtetge 1740
    aagggageee etageeeetg geagacatag etgetteagt geeeetttte tetetgetag 1800
    atggatgttg atgcactgga ggtcttttag cctgcccttg catggcgcct gctggaggag 1860
    gagagagete tgetggeatg agecacagtt tettgaetgg aggecateaa ecetettggt 1920
    tgaggccttg ttctgagccc tgacatgtgc ttgggcactg gtgggcctgg gcttctgagg 1980
    tggcctcctg ccctgatcag ggaccctccc cgctttcctg ggcctctcag ttgaaccaaa 2040
    gcagcaaaac aaaggcagtt ttatatgaaa gattagaagc ctggaataat caggcttttt 2100
    aaatgatgta attcccactg taatagcata gggattttgg aagcagctgc tggtggcttg 2160
    ggacatcagt ggggccaagg gttctctgtc cctggttcaa ctgtgatttg gctttcccgt 2220
    gtctttcctg gtgatgcctt gtttggggtt ctgtgggttt gggtgggaag agggcccatc 2280
    tgcctgaatg taacctgcta gctctccgaa gccctgcggg cctggcttgt gtgagcgtgt 2340
    ggacagtggt ggccgcgctg tgcctgctcg tgttgcctac atgtccctgg ctgttgaggc 2400
    gctgcttcag cctgcacccc tccctttgtc tcatagatgc tccttttgac cttttcaaat 2460
    aaatatggat ggcaagctcc taggcctctg cttcctggta gagggcggca tgccgaaggg 2520
    tctgctgggt gtggattgga tgctggggtg tgggggttgg aagctgtctg tggcccactt 2580
    gggcacccac gcttctgtcc acttctggtt gccaggagac agcaagcaaa gccagcagga 2640
    catgaagttg ctattaaatt gacttcgtga tttttgtttt gcactaaagt ttctgtgatt 2700
    taacaataaa attctgttag ccag
                                                                     2724
```

```
<210> 55
     <211> 2171
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 55
     cgcgctatgt acgccctctt cctcctggcc agcctcctgg gcgcggctct agccggcccg \ \ 0
     gtccttggac tgaaagaatg caccaggggc tcggcagtgt ggtgccagaa tgtgaagacg 120
     gcgtccgact gcggggcagt gaagcactgc ctgcagaccg tttggaacaa gccaacagtq 180
     aaatcccttc cctgcgacat atgcaaagac gttgtcaccg cagctggtga tatgctgaag 240
     gacaatgcca ctgaggagga gatccttgtt tacttggaga agacctgtga ctggcttccg 300
     aaaccgaaca tgtctgcttc atgcaaggag atagtggact cctacctccc tgtcatcctg 360
15
     gagtetetee agaageaeet ageagagetg aateaceaga ageagetgga gteeaataag 480
     atcccagage tggacatgae tgaggtggtg gecceettea tggecaacat cecteteete 540
     ctctaccete aggacggccc ccgcagcaag ccccagccaa aggataatgg ggacgtttgc 600
     caggactgca ttcagatggt gactgacatc cagactgctg tacggaccaa ctccaccttt 660
     gtccaggcct tggtggaaca tgtcaaggag gagtgtgacc gcctgggccc tggcatggcc 720
     gacatatgca agaactatat cagccagtat tctgaaattg ctatccagat gatgatgcac 780
     atgcaaccca aggagatetg tgcgctggtt gggttetgtg atgaggtgaa agagatgccc 840
     atgeagacte tggteecege caaagtggee tecaagaatg teatecetge cetggaactg 900
     gtggagccca ttaagaagca cgaggtccca gcaaagtctg atgtttactg tgaggtgtgt 960
25
    gaatteetgg tgaaggaggt gaccaagetg attgacaaca acaagactga gaaagaaata 1020
     ctcgacgctt ttgacaaaat gtgctcgaag ctgccgaagt ccctgtcgga agagtgccag 1080
     gaggtggtgg acacgtacgg cagetecate etgtecatee tgetggagga ggteageeet 1140
     gagetggtgt geageatget geacetetge tetggeaege ggetgeetge aetgaeegtt 1200
     cacgtgactc agccaaagga cggtggcttc tgcgaagtgt gcaagaagct ggtgggttat 1260
    ttggatcgca acctggagaa aaacagcacc aagcaggaga tcctggctgc tcttgagaaa 1320
    ggctgcagct teetgecaga ceettaceag aageagtgtg ateagtttgt ggeagagtae 1380
    gagcccgtgc tgatcgagat cctggtggag gtgatggatc cttccttcgt gtgcttgaaa 1440
    attggagcct gcccctcggc ccataagccc ttgttgggaa ctgagaagtg tatatggggc 1500
    ccaagctact ggtgccagaa cacagagaca gcagcccagt gcaatgctgt cgagcattgc 1560
35
    aaacgccatg tgtggaacta ggaggaggaa tattccatct tggcagaaac cacagcattg 1620
    gtttttttct acttgtgtgt ctgggggaat gaacgcacag atctgtttga ctttgttata 1680
    aaaatagggc teecceacet eccecattte tgtgteettt attgtageat tgetgtetge 1740
    aagggagccc ctagcccctg gcagacatag ctgcttcagt gccccttttc tctctgctag 1800
    atggatgttg atgcactgga ggtcttttag cctgcccttg catggcgcct gctggaggag 1860
    gagagagete tgetggeatg agecacagtt tettgaetgg aggecateaa ceetettggt 1920
    tgaggccttg ttctgagccc tgacatgtgc ttgggcactg gtgggcctgg gcttctgagg 1980
    tggcctcctg ccctgatcag ggaccctccc cgctttcctg ggcctctcag ttgaaccaaa 2040
    gcagcaaaac aaaggcagtt ttatatgaaa gattagaagc ctggaataat caggcttttt 2100
    aaatgatgta attcccactg taatagcata gggattttgg aagcagctgc tggtggcttg 2160
45
    ggacatcagt g
                                                                     2171
    <210> 56
    <211> 35465
50
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 56
    gatettgget caetgeaace teegeeteea aggtteaage gateeteeca ceteageete 60
    ccaagtaget gggattacaa gegtgtgeta teacacetgg etaattttta tatttttggt 120
    agagatgggg tttcaccttg ttggttaggc tggtcttgaa ctcctgacct caggtgatct 180
    geotgeetea geoteccaaa gigeigggat tacaggigig agecaeegeg eccageeiga 240
    ccctttcttt ctctactggc aaaactcctg ctccttttta aagccaagct catgtcacct 300
```

		gtcctcgctg					
	ggcccctgca	ctgctctcca	tcacaccctg	accactctgg	gcagtggccc	ccctccccac	420
		tgggctcctt					
	caatgctggg	catgagtcag	cctcagaaga	catctgctga	atggctgcaa	accagaggaa	540
5	atatctccag	cctcaggctg	ggacccctcc	cctctctcct	cccacctctg	acttcatacc	600
	actcaccctc	cagagtcttc	aatgcccact	attacttcac	acagttggcc	tgtgacaggc	660
	aatcaggtca	tcgtccacgg	ctaccaggtg	tttcatgtct	actgtgactt	ccaggaccac	720
	aagccctttt	gcgcccacca	tgtcttcacc	taagagatct	tcaaagccca	gtatgtctct	780
	ggcacccagt	ggat.:ctcca	tgcccactgc	ggatcccaag	cctcctgcct	ccttgaagtc	840
10	caccaaatca	gcaacaccca	acagatcctt	agtgcccacc	aaaccagcga	catcccgtaa	900
	ctcagtcatg	agcccaagca	gttccaagtc	caccaaatcg	accagtacaa	aaagagcccc	960
	ttctaaccgg	cccagcagca	ggtcccgagt	ccgcagcaaa	gcaagaacac	ccagcagggt	1020
	gagcaccgac	accaggacca	gcaaagccag	caaggccagc	gacgtgagat	gccaccagcg	1080
	gaggggcaca	cacagccggg	gtaggacacc	tggcagaagg	ggaagccgca	gctccaagag	1140
15		agggccagca					
		gtgagaactc					
	ccggcctaga	accagcaaca	gggaaaggag	tgacagccag	cctagaaatc	tgagcaagaa	1320
	gagttaccgc	ccaccaggag	gctcaggtat	agggaggagt	tccgagctgg	ctgtaactcc	1380
	cagtacagcc	aagtgtcaaa	ccccgactgg	aattccctcc	aaggagaaga	gtgacaaccc	1440
20	atctccatcc	tcatcaagga	aggtgaagag	ctacggtcag	atgatcatcc	ccagtaggga	1500
	aaagagttac	agccccactg	aaatgtccag	cagggtcaag	agttataacc	aggccagcac	1560
	ccgcagcagg	ccgcaaagtc	acagccaatc	tagaagcccc	agaaggtcaa	gaagtggcag	1620
	tcagaagagg	acgcacagca	gagtgagaag	tcacagttgg	aagagaaacc	atagcagggc	1680
	aagaagtcgc	acccggaagg	gaattctgag	ccagatggga	agacacagcc	agtctagaag	1740
25	ccacagcaag	gggaaaagtc	aaaaccaatc	tagaaccccc	agaagaggaa	gaagtcacaa	1800
	ctggtctaga	aaccccagca	aggaaagaag	tcatagccat	tccagaagct	ccagcaaaga	1860
	gagagatcac	aggggatcta	gcagccccag	gaaggagagt	ggtcgcagtc	aatcaggaag	1920
	ccccaacaag	cagagagatc	acageegate	tagaagtccc	aacaaggcga	gagatcgcag	1980
	ccgatctaga	agtccctaca	aggcgagaga	tcgcagccga	tctagaagtc	ccaacaaggc	2040
30	gagagattgc	agccgatcta	gaagtcccta	caaggcgaga	gatcgcagcc	gatctagaag	2100
	tcccaacaaq	gcaagagatc	atagccgatc	tagaagtccc	aacaaggcga	gagatcgcag	2160
	ccgatctaga	agccccagca	aggaaagaga	tcacagccaa	cttggaagcc	ccagcaaaga	2220
	gagagatcac	agacgatcta	gaagccccag	caaggagaga	cagtgcagac	aatctagaag	2280
	ctccaqcaaa	gagagagatc	acagacgatc	tagaagcccc	agcaaggaga	gacagcgcag	2340
35	acaatctaga	agccccaaca	aggagagaga	tcgcagccaa	tctagaagcc	ccagcgagga	2400
	gagagagcac	agacaatcca	qaaqccccaq	caaaqaqaqa	gatcgcagac	gatggagaag	2460
	ccccagcaag	gagagagagc	gcagacaatc	tagaagetee	agcgaggaga	gagatcacag	2520
	ccgatctaga	agccccaata	agcagagtgg	ttacagtcga	cctagagcct	ccagcaagga	2580
	gaaageteat	agccgatcta	gaacccccag	caaaqaaqqa	aatcatagcc	aatctagaac	2640
40	ctctagcaag	gagagcgacc	ccaqtcaatc	tacaqtcccc	agaagtcccg	actggaagag	2700
	atcccctact	aggacaagca	gtctcagtca	gaatagaacc	cctaqcaaqa	caagcagcca	2760
	ctccccatca	acatttccca	gtagaaacca	aaccctaagc	caggatgaca	gtcaagccga	2820
	cgccaccacc	tctaaggcca	ccttacctgg	ggaaaggtct	tcatcatctt	cttccaaqct	2880
	ggcgtagccc	ccagtctcag	ctggctcacg	gatetetate	atgaccgggg	gaggggacag	2940
45	gagacaggag	cagagcagca	gctgagcagc	gtccctcccc	ggccagctct	ccacagccac	3000
	acctccggcc	acaagttctc	taatacagga	tattaacaaa	tagagaggga	tactagatag	3060
	ggggaaagga	aagacctgtg	atgattcaat	aaatttttac	atagcaccca	tccccaccaa	3120
	gcccaactgt	gtgctcactg	ctggcatggg	gcacagagga	cccagetet	gtccctgact	3180
	gtctacaggg	tcttgactgc	aagccctgcc	cctctctaga	tetttttt	ttttgagaca	3240
50	gagtetetet	ctgttgccca	aactaaaata	cagtogtoto	atctcagctc	actgcaacct	3300
	ccacctccca	ggctcaagca	attetectae	ctcagcttcc	cgagtagctg	gaactacaag	3360
	tatacatect	cacgcccggc	taattttota	tttttagtag	agatagaach	tcaccatatt	3420
	ggccaggctg	ggctcgaact	cctgacctca	agtastocac	atgeteaac	ctcgcaaagt	3480
	actagaatta	taggcatgag	ccaccacacc	catececete	tctaggtctt	aatttcccca	3540
55	tataaacaac	aaggctgcct	tctggttctt	atteagrage	atagggagag	gtgacactec	3600
J.,	aaatattcaa	cagtggggac	taatataaac	accastcage	actoacacto	gagcagaaca	3660
	gataccagge	cttaaccctt	tagttgctgg	accategoga	aatctaaaar	tagagaagta	3720
	ttatooogaa	aaaaaaccct	caaactotot	ttttcctcta	ctctcacact	atcacaacaa	3780
			caaaccycyc	Juliunu			

tcatcaacac agaattctgt gaccaaatgt gtggggcttt ttccccacac actacacage 3840 agacaacage taggtgteec etecgattee attecaacge tgteeccaca eccagetaat 3900 ttttgtattt ttggaagaga Cagggtttca ccatgttgcc cagagctcaa gcaatctgcc 3960 cacttcagcc ctccaaagtg ctgggattac aggcgtgagc caccacaccc gactttttta 4020 aaaaaataaa aataaggccg ggcgcagtga cccatgcctg taatcccagc actttgggag 4080 gccgaggtgg gcagatcacc tgagctcagg agtttgacac cagcctaggc aacatggcaa 4140 actigicite aaaaaaaaa aaaaaattac aaaagitage eggigiggig geatgigeti 4200 atagtcccag ctacctgaga ggctgaggca ggaggataaa ttgagcctgg aaggtcaagg 4260 ctgcagtgag ccgtgacctt gccactgcac tcaagcctgg atgacccatc ttacaaaaaa 4320 10 aaaatttttg ctggagctgc tcacagaact caaggaaatg cttacttaga tttactggtt 4380 tattatagag gatattgcaa agaacaaaga tgaagagatg tgtagggcaa ggtataaggg 4440 aaggggcagg gagcttcacg ccctccctgg ggtgctaccc tacaggaacc ctcaggtggt 4500 tagctatgcg gaagctctcc aaacccagtc ctcttgggtt tttacggagg ctttaagaca 4560 gcagcattgg gcatggactt ctctgaaaag tgtcttaaga ccaacaatca agaaggtggg 4620 15 gaagattaga gtcttgccct ggggcaggaa atggagggca ggaggaggtc agagagattc 4680 tgtttcttca gacctgcccc aggcctaagg tacacaacat tataacaaga gactgtaaca 4740 aaggetgtag gagttaccag ccaggaactg tggatgaaaa ccaatatatt tatatatata 4800 ataccacaag gggggtccaa agtggcagtt agggacaggg agtacttgtg tagcagtgac 4860 acaccaaccc atctggaagt attttaatat ttaaacaatt ggtatggcta tactagtttg 4920 tgattatcag cottagttot gtatcaattg gcaagatagt gtotaggttt gccacactot 4980 agctgtgtag caccaagcaa agaacttaac ttctctagcc tgtttccttc tctggaagaa 5040 aggggettee aggeettaae teaegtaete eccataaeta gaetgggaat tateteettt 5100 gtacagatga ggaaacagac acagaggtga taagtgagta gcccaaggtc accatctggt 5160 aagtggatga actaggattg gaagccagac ctttcataaa atgatttctc agctcaaaag 5220 25 gtttttctga agattcagta ggctcactga tagaaattgc tggtgtgtgg ctggtattcc 5280 atcaagagtg gccattacta ctcccacccc tgcccctcta taaactccaq atgttccaqa 5340 cctctcatct ctccctgtgc acacaaggcc ttttcacatc tgtgggtctt agtacaccca 5400 actitigation coaggetigga glacagiage gegateteag eleactigeaa ectetaceet 5520 30 gcatcagcct ccctagtagc tgggattaca ggcagccacc accaccatgc ccggctaatt 5580 ttttggtatt tttagtagag acagggtttc attatgtcag ccaggctggt ctcaaactcc 5640 tgacctcagg tgatccattt accttggcct cccagagtgc tgggattaca ggcaagagcc 5700 accaegeeea geeeteette eeeetttttg geetggagaa eteettttea eeetteaaag 5760 cccaccacaa acataagaac ctctatactt cttgcccgct gaaatactgc ctctgccagg 5820 35 aagcettetg tgacttetet eteteeetet teaceaacgg acegeeceeg ececeacea 5880 accocacac acacacac cactactgtc ttccactgta ctccctgaca gtagagaacc 5940 aagcagggcc agttgatgca gcctcagcta tatctcttac atgccaaggc ccatgcactq 6000 gggatacaat ggtggaaaat acatggtccc ttcaaagtct ggatgtcaag tttaatgctg 6060 gggactaaag agaaaagctt cagattgaaa cctggaggtg gctggggcaa aggaccattg 6120 gcatcattgg cagggcaact tcctaaagaa agcacctaaa tcttggcttt taaagacaga 6180 tttcataatt ggcagaggag aattctaatg ataccctatt gcctacaggg ccccatctaa 6240 tttgggaatt ctactttata ccaagataag attgccagat ttagcaaata aaaacagaag 6300 acatccaatt aattttttg tttgtttttg ggtttttgtt gcggagatgg tgtctcacta 6360 tgttgcgaag gctgctgtca aattcctggc tcaaacaatc ctcctgcctt ggcctcccac 6420 45 ttcccaaagt gctgggatta caggcatgag ctaccacacc tggcccttat ttatttattt 6480 atttaatttt cttttttggg acggagtgtc actctgtcgc ccaggttgga gcgcagtagc 6540 gcgatctcgg ctcactgcaa cctctgcctc ctgggttcaa gcgattatcc tgccccagcc 6600 teccaagtag etgggaetae aggegegtge caecatgeee ggettttttt tttttttt 6660 ttttttttt gagacggagt cttgctctgt cgcccaggct ggagtgcagt ggcacgatct 6720 50 eggeteactg caageteege eteetgggtt caegecatte teetgeetea geetteegag 6780 tagetgggae tacaggegee tgecaceaeg eeegaetatt ttttgtattt ttagtagaga 6840 tggggtttca ccgtgttagc caggatgatc tcgatctcct gacctcgtga tccacccgcc 6900 tcggcctccc aaagtgctgg gattacaggc gtgagccacc gcgcccagcc tacttattta 6960 tattttttaa gagacagggt ctcgctcagt tgcccaggct ggagtgcagt agggtgatct 7020 55 gtaggaaagg ggcttccagg ccttaactca tgtactcccc cataaccagg ttgggaggtt 7080 ageteactgt aaceteaaac teetgtgete aaggtaeeet aetageeeet aggagageag 7140 ctgggactac aggtatgcgc caccatgcca ggcttaattt ttacttttt tttttttt 7200 tttttttgta gagacggggg tctcactata ttgcccaggc tggtcttgaa ctcctggtct 7260

```
caagcgatcc teetgeetta geeteecaaa gtattggtat caetgcaact ageecaaaga 7320
      attaatatag ctatgttcca tgtgatattt gggacatact tttctaaaag gttgtatctt 7380
      ttggatataa ttgtttatct gaaattcaaa tttaactaga cattgtatat tttatacggc 7440
      aaccacacac ctgggacaat caagacattc cctgaagtta ccaggagaca atgcccatca 7500
     gcctacactt ttccaagccc acgtcacaca aggccccttc cagagtattc cagacgtcag 7560
     gtagggccat cccttggttc acaagtccca ctcctaccac gcctatggca gccaaactga 7620
     aaggcaaaca cagtgctgga gaccccacaa tgccctgggc ctatagcagt caattcccaa 7680
     gatgccccgc gtgaacacaa taggcacccg ttccaatgct cgagcaaaga gaccagggca 7740
     aaaccttcca ctacgggaca ataacggcca gttcccacaa ttcgttgtgg cagttcttcc 7800
     caggatgcct taggcctata gcgaccacct tcccagactc cccgtgtgga agcgctccaa 7860
     gcctccagga cggtcagcgg caggtgtggg ataaaaggaa ccggtctcga caaggatctg 7920
     ggacactett teccaggatg caccaggeet acgactageg gaccgactee cacagegett 7980
     caaggeggag egeteggtte teccaggatg ecccagggeg geacaaacge gtagggggag 8040
     aaaaagaagc cctcgggtca ccacggcccc agaccgccgg ctccccggtg acgggagtcg 8100
     tegeteccat catgeagegg ggeegtageg ecegetteee ggeatgeete gegeacecet 8160
     gcccgggaca ctcaccggcg ccggcggccc ccgctccggc tctgcggcgg cggctgcacg 8220
     cccagcetet gegeetgegt egeaagtagg gtaggacage gegeaggggg egtgaagage 8280
     ctagggcgct tgcgcggcga gacggactag tcctgtagcg ctgtgggaag aggggctatg 8340
     cgcgtcgggc cgtcgacgag acccgcgcgg ggggcgccgt gctttgcccc tcgctgcctg 8400
     ggtttacttg gtacagcccg cggcccaaag gaacaagaag ctgaagggtt cgcgcgtgcg 8460
     tgtgcgggc aggaacgcgc cttacaaaac tgggatgcgc tgggggtgga gggcgctagt 8520
     tcggactgga tcctgggccc gaggcctgct tatttgcata atcctagcgc gggacaatga 8580
     aaggeeteec geactggaag gagtgatttg catatteece ggaggggeet tacteeagag 8640
     cgcagtgatt agcatatggc gggggcaacc tgagcaaagc gcatgcgcgc agggactgca 8700
     gactgacgcg aagtgggtag ccttgtcttc gtaggggatc agtttgcatc ctgagagagg 8760
     gcacgagggc caggacccct cccaaccagg ataaaggttt attgatctcc taggtgtcag 8820
     gccccatgct ggcggattct gtggtttctg cagtgaacca tactcctgta ctcacggcac 8880
     cccagtcgaa ggagatacgc acctaattag acaactacta cccagaaggt cagacctgga 8940
     gtgaggaaca cagggggctg tgggagccta agaggcgctt gccccggcct ctggttctag 9000
     aaagacttcc aggaggtggt gatccttaag ccaagtacga ataggagcca actagaatgg 9060
     gaatgggtct ggcagaatga actgcaagcg ccaaggccca gaggccaaaa aaaaaaaaa 9120
     aaaaatagaa gcgcatgttt tgattgagga agcaagagca gcttagtatg cctagaacct 9180
     aactggagac gggaaatggt tctatagacg atgttagagt tcaactatgg ctacattcca 9240
    gtcttcctgt aagtgacttt gtcacattct ggcttaaaac tcccccaaag ggatcccatt 9300
35
    aggaaaaaa aaaaatccaa aaatctttat catggcctca gggctataca cctggtctgg 9360
    ccgtgcttat ctttctgacc ccactactt cctcctcct ccatttctgt ccagctccac 9420
    cttaccccaa actetttacc agetegggee tetgetettg cegtteette egeetgaaaa 9480
    tgcttttccc tctgaccttt gaatacctac tcttgtgctc accattcata tcttggtaca 9540
    gatgtcaatc tgagaggett tteetgatet etecataata geaettaeac atttgaetgg 9600
40
    agttatggat aaatcgggat tggccatgag ttggtggtgg ttgtaactgg catgaagagt 9660
    acatggggct gggcgcggtg gctcacgccc gtaatcccag cactttggga ggccgaggct 9720
    ggtgtatcac ctgaggtcag gagcttgaga ccagcctggg caacatggtg aaaccctgcc 9780
    totattaaaa ctacaaaaat tagccagggg ttatgggggg tgcctgtaat ccttgctact 9840
    tgggaggctg aggcacgaag atcacttgaa ccctggaggc agaggttgca ttgagtcgag 9900
45
    attgagccac tgcactccag cctgggccac ccagcgagac tctgggtctc gcctgtaatc 9960
    ccagcacttt gggaggccga ggcgggcgga tcacgtcaga agatcgagac catcctggcc 10020
    attetagace atttetaeta aaaatacaaa aaaaaaaaaa aaaaaattag cegggegtgg 10080
    tggcaggcgc ctgtagtccc agctactcgg gaggctgagg caggagaatg gcgtgaacac 10140
    999aggcgga gcttgcagtg atccgagatg gcgctactgc actccagcct gggcgacaga 10200
    gcgagacttg gtctcaaaaa aaagagtaca tgggacgtta ttgtcctgtc tactcctgtg 10260
    ggtttgaagt tttccataat gacaatggca taccacatca ccatactctg catttatatt 10320
    aatagttett ateacaatet gaactttett tgetteettg ttttgagtgt ttteeteatg 10380
    aaagcttcat gagggtaaga atggagtcgc cctttttcac tttgggttct caatgcttag 10440
    agcaggatca gatttcagat tagtgtagcg ctgtctttaa cacttaacat ttgcctgttt 10500
55
    tattcaccat ggactctaga actttgagca gcacctggca catcgtaaga ggttattttt 10560
    taaagttaga ataatacatc taaaatgtac atgaatgaat gagaggcctg ggatgccaga 10620
    ctaaagagct ttgacttggt ctaaaggtga tggggagcta ggcaaaggtt ttgagagttt 10680
    aactttaatt caaagttccc ttggagacta atgtctgggg tagggggaag ccagggtaag 10740
```

	ggtccgggc	atggaatgg	g gtagctcag	t cgctatcaaa	a aagacaagad	tgtgactati	10800
	tggctgaaga	a aatggccaa	a cccaggttt	tggggaggt	c gaggtaccct	cagtgaggt	10860
	aggaccttct	cctggcctai	t actgtccace	c agcaaccato	c acactcctcc	ctcccctctc	10920
	ccttagttcc	cctcccaat	g gtacagecei	t tgacagcago	acagacacac	agccacccca	10980
5	aacacttgtt	ctctcctcag	g tttaatggtg	g gttagtgaga	ttgccaaacc	ccctccccat	11040
	tecectecee	accccgtaca	a aaatgtgtgt	gtggttttt	gttttttgtt	ttttgtttt	11100
	taacaagaaa	aagggggcaa	a aagccaggaa	a tggggagagg	g ggggtgcaat	ctgatatttt	11160
	catacagact	tttgatttt	taatatatta	a tatataaaac	catgaagacc	acgaatcct	: 11220
	cccaaactcc	tttccccct	cccgggggg	ctggaggaga	gatggggaag	qccccccac	11280
10	gagtgggtgg	acagagagag	aaatatggat	gggacagacg	ttgggggaga	aggtagagag	11340
	aaggggagcc	caggaaccto	gggaagggg	attggagaaa	agggttgggg	ctatctccct	11400
	cactgccccc	atcaaagtta	tgacacaaag	acacagaato	cctatttcca	caccetecee	11460
	ccacccatcc	ccccaccgtg	caaacatggo	tttgcaaaga	agtgcccaga	qctctqtqqa	11520
	actcttacaa	tggctggcat	ggggtctagg	acccccaaag	aaatctgtgt	tccccttccc	11580
15	tgccccccc	accettecea	gaaactgacc	ccctccccac	aagacctggt	tttqtaqcct	11640
	aggggccctg	gccttcccc	agttatcttc	ccccaaccca	atccctactg	ccctcactoo	11700
	acttgggggg	tctggacctt	tggcccctgc	cccctggggg	acccagacct	ctagaccete	11760
	acttctggcc	cttacagaga	tccaggcato	caacaccccc	atccctgccc	aagcgtctga	11820
	ggtgttagtg	gtgggggag	aagcccacca	tcccagactc	tggtaaatgt	ctttactaat	11880
20	tccttgcagc	tggcagtggg	ggggacccca	gcccaggccc	aggcctaggc	ctaggataga	11940
	gatagggtca	gatgaagaat	tectetttee	tettatatee	gtcgctgcca	ttgaggaagg	12000
	cttctcttgc	ttctccctqt	tcatccaage	cactggcttc	gtgggtcaga	taggaacctg	12060
	agggggtgac	agacccccgg	gacagagaga	acatatttot	ggatccagga	attagacaga	12120
	agtataaggg	aaqaqqqaqa	cagacaagac	acatoccaoo	cgaaggaaga	gagagaaaca	12180
25	gaacacacag	ggagaggcag	agaaagaggt	aaacagtggc	agagaaagag	gtaaaagcag	12240
	aattaggaag	actccaaaag	ctcaccgaaa	gtgccaccct	tatcctttct	cttggaggta	12300
	tttccttqcc	ctactcccaa	cgaattcagc	aattaggaaa	ataaattgtt	ttattcaaat	12360
	ccatgctctt	tttttccct	aattttttgt	atttttagta	gaaaaggggc	tacaccataa	12420
	tgcccaggct	ggtctcgacc	tcctagette	tcaagtgctt	tatccgcctt	agesteers	12480
30	cgtgctggga	ttacaggcgt	gagccaccgc	acceaecac	aaatctatgc	ttttaattca	12540
	gcttctaaat	tctacccctt	ttcgagtatt	gtgccgaaag	cccgcccc	tttatcatct	12540
	ccaccccaa	tacaacaaa	tttggaatcc	agagectagg	ctccgccctc	teattecet	12660
	ggctctaggc	cccacctctt	tccgagccct	acaaccaacc	aaccgtagag	tocagoccc	12770
	gtcccactca	cccttctacc	gtaccgagca	ccagaccatg	cccactagca	cacatatgat	12720
35	cagaaacacc	agcagcgcca	ggatgcgcc	cacaatooca	tagggaaccg	acatatgat	12700
	ctctaccacc	gcaccagggt	ctaccagaga	gacacggcac	aggaccaggt	catcagage	12040
	cgatcccagt	ctaaccccat	cactaccaaa	cttttaagee	attctgcaca	catcagagga	12960
	tgccctttta	tataccacac	ccctcaaaaa	ttactaccac	cttgtagtct	ettetette	12000
	cagatgettg	ttagtttata	cactacacaa	ccctccct	gagtcatgtt	agattttagt	13020
40	tttctttttc	ttattttctt	ttgcagagag	gagatata	ctatgtggcc	acattttttt	13140
	ttaaactcct	gggctcaage	gatecteege	gggggccca	ccatgtggcc	caggetgate	13140
	gcgtgagcga	ccacacccaa	ccatcccttt	tetttteet	ccaaagtact	gggattagag	13200
	gaaacagagt	ccaagaaaca	actoccett	cetteegact	caagtttctt	cctccactaa	13260
	atttaaagtg	ctagaaaaa	ctaccaaaat	tteteeeee	ttgtctaaaa	cgctccaagt	13320
45	gaacagctgt	gtgctagage	CCattogaag	caccigcocca	ccgtcataga	gctaaacaca	13380
••	acaacageegt	tottatata	Stastates	caccitacat	atttagttca	cataatette	13440
	acaacageee	cattemates	gegeratege	ttattteeae	tttactgatg	ggtaaactga	13500
	ggcgcagaca	ggcccggcca	cctgcaatag	aatgcagcca	acccgaattt	gagccccgcg	13560
	gectagectg	teaageage	aaaaagaact	ctgttggctg	ccgaacccct	gagttatgtg	13620
50	gcctctttgc	ctaageeeeg	cccccgccac	ctggcgcccc	gccccgccc	tcagtcggcc	13680
50	tagacage	cccaccgtag	accacaagta	cgtagagcgc	cctcgcatgg	ccgtgcttat	13740
	totatacasa	gcaagtgtag	grgccgrtat	ccgcggatac	cagacccggc	agcgtgagcg	13800
	cototocoac	ggeeteegee	ctctccggca	aagactcatt	cccgcggttc	cagcggatct	13860
	ggtttggcct	gggtggggat	aaagtatagt	gagagttagg	aaccgaggtg	ccagcaccca	13920
5.5	attctgactt	gccaagaatc	tagacatgca	actctcatcc	cgcagggacc	tccaaataag	13980
55	aggcttcctg	ctatctcttt	cctttctgga	aaaccaacag	tcctgggcct	acttccaccc	14040
	atcaccaagg	cccaggaat	tctagcccag	gctgaacatg	gtggcttatg	cctgcaatcc	14100
	cagcacttta	ggaggctgag	acgggaggac	tgcttaaggc	cagcagttcc a	agaccagcct	14160
	gggcaacaca	gggagacccc	gtcactacaa	ttaaaaaata	ataataataa '	taataataat	14220

```
totagecete ceaegecatt ceatecteag caaceaggag tetgaggetg caeagettea 14280
     gtattgggga gtctgagcct ccagattcct cctccctcag gatccaggag tccaggtccc 14340
     agatecetat tegtecaggt ecceagetet etecteetea ggacecagga atecaggtee 14400
     tageteeetg titgteeagg teeteagete teteeteett aggaeceagg agteeaagte 14460
     cctggtccct gttcttccag gtccccagct ttctcctcct gaggacgcag gaggcccca 14520
     gageteacet ggggtteece gtgacageae aegteaacae cagegtgtet eceteetea 14580
     ccacagettg ggaggcatga atccgggccg tgggggagtc tgttaggcaa aagtaagagg 14640
     agagagtagt ttccaagcca tcacgcagga caagggggac cctcgcgggt gcgggtggct 14700
     ggcgttggga tcccttgggt catggcccgc cggtcactta cactgcacat ccagcacgta 14760
10
     ctgcgtctgc ttgctgtgtc cggagggcag cgcctggttc tgcgcctcac agatgatgat 14820
     accaccgtcg tccttacggt ccacacgaaa ccgtactgtg cttgccacgc tccagacctt 14880
     gecattttcc tggctgctgc tcactcctgc cacacccgg tcagacactg tcaggccaca 14940
     atteeggete catecaceca cecaceegag ceaaegeeaa ageaggetat ttgccaaget 15000
     ccacccctta cccacaggcc ccgcctcttg tcctccaagc tacgcccctc ccctaaccaa 15060
15
     gcccacgtgc ctcctcccaa agctcttccc tctttcacgc tcatgctttc tcgtctatca 15120
     atccatttaa ttgctatata tataaaaaca taaatttata tatatactta gagacagggt 15180
     ctcacaatgt tgggcaggtt gaactcctga cctcaagcaa tcctcccatc tcagcctccc 15240
     aaagtgctag gactacaggc gtgagccacc gcgctcgaca tcaaccacta catattgaat 15300
     gtccagtgtc tgtgaaaacc tgtggctcct ctccacatat aaacaacctc tcctaagtcc 15360
20
     cacctcctcc ccatcccttg tcagcactcg gcccagggta cctttcagct ccttgcggtc 15420
    ccggtaccag cgcagggtgg cagccggacg ggaccgcgga acgaggcagc tgagctccac 15480
    ctcgccgccc tctaccgcct gctcccggac ctccaccaca ggattctctg gggccactgc 15540
    cgcagggaga agggaagtaa ggggttaaag aaggcacgaa cgtgggctca aagcgatcga 15600
    gctgcctgtt cccagcgacc atagggaacc agggtcccag gtggcagggg tcaaagggga 15660
25
    gaggtcagga gccagatgcc catccaggat gttaaaaata gccatggtct gaaagtctca 15720
    ggagaagaga gaagcagaga agaaaggagg agaggatgcg tctgacaagg gggagggcgt 15780
    tacctagtac cgtgagcgtg gcaatctggt ggtgggtgtc ttctgtgtag agctggcaga 15840
    aatagccccc ctcgtcctcc aggcgggcat ctgagagccg gatccgcacc cggcgtgggg 15900
    agaactcctc aagctggaaa cgctcatcct tcaaggctag agagagtgag ggggaaggtg 15960
30
    tgaatttegg gagteetgge etcacaagte ecaceettee gacaggaget tagagteeag 16020
    ccctctgcct cttttctcca gccatatcta tgagtctgag gtgtccaact atttactccc 16080
    ttgaggaccc agcattattc aagteeteet geetgeagga ceageagtee gggaccecag 16140
    ccctttcttc tccgagaccc aggagaccaa actctcaggt gtgtcctctt tcaggacatg 16200
    ggagcctggg ccccagccct ctcttccttt aagactcctg agtctggtcc ccagcactca 16260
35
    ccacgggtgc cattgaagaa gagggtctgc cgggctgggt tctggatgac aactatggac 16320
    ccatcatact ggtgcagacg gcaggtgatc tcagccaccc caccctcagc cactgtcacg 16380
    ttctctgtct gtacttcctg tcctgcccct ggacgattag acaaagagac aggatagaag 16440
    acttactgag agctgcaatt caattttttc tttctccctc ttccccatcc aaacctccaa 16500
    tecetetett teceeteatt cattecattg caetgaacat tteetgeagg etagagteea 16560
    ggacagggag gaaatctgct ccctactcta aaagagctgc agtcaagatt tagtagaata 16620
    tgctctaatg agggcagcac agggcacact aggagcccag agcaagggag gactattata 16680
    gaattgccta gagagatggg tagccagaga gggctctgca agaaagctcc attggatctg 16740
    gatettaaag agtaagcagg aggetgageg eggtggetea tgeetgtaat eecageaett 16800
    tgagaggccg aggtgggcgg atcgcaaggt caagagatag agaccatcct ggccaacatg 16860
    tgcgcacctg tagtcccagc tactcgggag gctgaggcag gggaatcgct tgaacccggg 16980
    agttggaagt tgcagtgagc cgagatggag ccactgcact ccaggctggg cgacagagcg 17040
    agactctgtc tcaaaaaaaa aaagaaagaa aaaaaagagt aagcaggagt tcacaaggtg 17100
    tgggagactg ctgtgtttc accaagcete atettteaca cetgggeaca tgttgtagee 17160
50
    cgtttgcaaa gatagccgta atattctcct gtccctggac atgccctttg caagttgatt 17220
    ttgccattcc tcccattgag aaggcacttt gtcccctact agtctgggta agccttgaga 17280
    gttgctttga ccaatagaat ttgctagaag tgatattgag cctaggcctg aagaggcctt 17340
    gtagcttcca ctcctgccct aagactgttg catgaagata cccagactag tgtctttgca 17400
    gatgaacaat catggtgaaa gagaagccca gccggcagcc agcaccaatc gccagctgtg 17460
55
    tgagtgtggc catcctggat catccagccc cagctgcccc accagctgac agcagccaca 17520
    caagtgaccc cagttgagac caataaaaga tetgeccate tgatacagec caaactgetg 17580
    aaccccagaa tcatgaacaa ataaggtggt ggttgtttta agctcctaag ttgtgggtga 17640
    tctgttctac tgctaaagtt aactgataca atacataatt aggctatact tcccagcatc 17700
```

ctttatagtt aggtggggcc atgtgaccaa ttctggccaa tgggatgtag gtggaagaga 17760 aacacctctt gcagcctgac ccatctccct cataatcctt cacactggct gaacagagag 17820 gactccaagg agcctagagg agggcagaat cacaagccag aaggaacctg ggtctctaac 17880 tgactgtccc ccatgacccg cctgtatagg actgtgatat gagcaagaaa tatacctttt 17940 tgttaagcca ttgagatttc aggggtgtct gttacagcct ttaacctacc ctgattaatc 18000 catcagaaaa acaaggtggg gaatctagaa ccatcagaga aaagcattta ggaaagctga 18060 aagccaagac taatcatcag cattaatatc atcatctgtt gtcttcaaaa taacaataac 18120 ccccatagct accaattatt aggtacttgc agtgttagtc cctgtgctaa gggcattacc 18180 catataactt acctttaatc ctcacaatcc ctgtgtaagg tagacatgat tattatcatt 18240 10 attattatta ttttgggaca gagtattgct ctgttgccca ggctggagtg cagtggtgtg 18300 atttcagete attgaaacet ceaectecea agttcaageg attetteage eteageetee 18360 caagtagctg gaattacagg catgcaccac catgccgggc taatttttat ttttagtaga 18420 gacagagttt agccatattg gcctggctgg tctcgaactc ctggcctcaa gtgatccgcc 18480 tgcctcagcc tcccaaagtc cagggattac aggtgcgacc caccgcgcct ggccaattat 18540 15 tattattatt tttaatttga gacaaggtca ggctggagtg cagtggcacg atctcagctc 18600 actgcaatgt ctgcctccca ggctcgagtg atcccacctc agcctcccca gtagctggaa 18660 ctacaggtgc acaacatcac acctggctaa cttttgtatt tttttagaga cggagtttca 18720 ccgtgttgcc caggctggtc ttgaacttgc gagctcaagt gaactgcctg cttcggcctc 18780 ccaaagtgct gggattacag gcatgagcca ctgtgcccgg cctgcgctat tattatcccc 18840 attttgcccg gcctgcgcta ctattatccc cattttcccc cattttccatt tttcttttct 18900 tttttttttt tttttttt tgagacattg tcttgctctg tcgcccaggc tagagtgcag 18960 tggtacgatc tcggctcact gcaacctcca cttcccgggt tcaagcaatt ctcctgcctc 19020 agcotoccaa gtagotggga ttataggcac otgocactgo acttggotaa totttgtgtt 19080 tttagtaaag acggggtctc accatcttgg ccaggctggt ctggaactcc tgacctcgtg 19140 25 atccaccege cteggeetee caaagtgetg ggattacagg ettgagetat egtgteetge 19200 tcccattccc attttatagg tgagaaatt ggcccacaga gatgaaatga cttgcccaag 19260 ttcacagcca agagtggcag tgccaaaatc ttcgtccaaa tctctgattc tgtatcctga 19320 atctgtatat ccactcctgg ctgtctggat taagtgtcca tcattggcag ggggttgtga 19380 gagccgcttg tgatgggcct cgaatgccaa cctaggagat ttgctttcat cctaagggcc 19440 agtgaaggtt ttgaagcagg aatatgccat gattagatct ggctatttgt ctttaagtgc 19500 tggataacta tccatgtctt ttacattcag gtgctgggtt gcattcattc aggagtattt 19560 cctgagcatc acgtaggttt tcaggggctg agtagtcaga gatgagttag atgaggtccc 19620 tgccctttaa gatttatggg aaggtaggaa ccaatcacgg taatcaaaag tgttatgtgg 19680 ctgggcacgg tggctcacac ctgtaatccc agcactttgg gaggccgagg tgggcggatc 19740 35 acaaggtcag gagttcgaga ccagcctgac caacatggtg aaaccccgtc tgtactaaaa 19800 atacaaaaat tagccaggtg tggtggtggg tgcttgtaat tccagctact caggaggctg 19860 aggcataaga atcgcttgaa cctgggaggc agaggttgca gtgagccaag atcgcgccac 19920 tgcagtccag cctgggtgac agagcaagac tccgtttcaa aaaagaaaaa aaaaaaagaa 19980 ataaataaaa gaaagtgtta tgttttctgt aagagggtag gtaacctaat ttggaagttg 20040 aggggtagaa aagattattt ctgggggatg gagacagaga cttctggctt cctattctga 20100 catccatttt tccctttctc ctcagtaaaa gaaaagaaca ctggttgtat tttatggttg 20160 ' cactatgtcc agcagaaaaa ggcattcctc agtctccttg cagcaaggta aagccatctg 20220 ataaaatttt gtccagttgg atataagcca aaatgttgcg tgacaatttt gggaggactt 20280 cctgaaacag gtggacaaac cctttttcta ctgagtcacc tttgtgccac ctggaactaa 20340 cagtgtgacg cgtggaattt aggcagccat attgaaccat gaggacaaga gcagtgggga 20400 tggcggaacc aagagctgga aggtgcctga gtctctggtg aagatgtgga gctgctgtaa 20460 cagocotcaa otootagtto tggacttott ttatgtttta gtgtaacgot ttgggtattt 20520 ttatttttt aatttattt agagatgagg tctcactatg ttgcctaggc tggactcaaa 20580 ctcttatgct caagcagtcc tectgeetca getteatgag tagetgaaac tatagcaett 20640 50 tgggtatttc agccactgtt tgaggttttt ctagcacctc ctggaatatc aagcttaaca 20700 tgtccaatcc ttgccccaga tattttcctc cccaaatttt ctcaatctca ataaatgtca 20760 ccaccatcca cctggttgct caggtcaaaa acctagaaat cattcaagtt ctctcccttt 20820 ccctcatccc caatatccat tccatcagca acatctgtcc attctacctc caagacatat 20880 cocagatote atcacotttg totgootote etacooteae toteatocag catcatocet 20940 55 cacctggact ctgcaaaagc ctactcgtgg gtctgtctgc atccctgtct gcctcctcca 21000 gggccattct ccacccagtg gccggatcga tttttcaaag aggtaaatca gatcaattca 21060 cctttctgct taaaaccctc cgagggctgc ccgtaacatg tagaataaaa tagagacccc 21120 ttcccgggga cttcaaggtg ctatatggcc tggccccttg ctgaccttac ttcactctgg 21180

```
getegetage ettgetgtee etcaaacatg etgagetege teccaccaca gggeetttte 21240
     cottttette ettetgeetg gaatgttett etececacet eccaageece atetteecag 21300
     ggctgactcc tgttcccatt tgggtctcaa atcatatcag taccttctca gagaggcctt 21360
     contracted tratecette accettagaa cacettette trettetaaga garaaagtra 21420
     gcccagtgcg gtggctcacg cctgtaatac cagcactttt gagaggccaa ggcgggcaga 21480
     tracetrage traggagtte aagacrager tggccaargt ggcgaaarer cgtetetaet 21540
     aaaaaaatac aaaaattagc taggcagtgg tagcccgggc tactcaggag gctgaggcag 21600
     aattgcttga acccaggagg cagaggttgc agtgagccga gattgagcca ctgcacccca 21660
     10
     ttgctctgtc acccaggctg gagtgcagtg gtgcaatcat ggctcactgc agcctcgaac 21780
     tectgggete aagecateet eccaceteag cetectaagt agetgagatt ataggeteet 21840
     cccaccacac ctggctaatt tttgtgcttt ttgtggagac acagattctc catgttgccc 21900
     aggetggtet ceaacteetg gggteaaagg atceteetge eteggettee caaagtgetg 21960
     ggattacagg cgtgagccac tgcgcctggc ccagaacact tgctatttcc tcaccattgc 22020
     tttatttctt ctatgaagat ttcactggaa ttatcagatt aatttgctta tttgtttact 22080
     gtctgtttgt cacccatgac tggaatgtat actctaggaa ggcagggata taatccaatg 22140
     ggtttactgc tgcaccccta gtacccagaa gagtgcttgg cacctgataa gtgtctgggg 22200
     aacttgctac atgaattaca tgtgtcagat gggatatctg ttcgtctttc ttctctcttt 22260
     taaggteteg etetgteace caggetagag tgeagtggtg caatcatgge teactgeaac 22380
     cttgaacatg tgggctcaag cgatcctccc acctcaggct accaaatagc taagactaca 22440
     gaggtgcgta gctatgccca gctaattaaa aaaaaaaaa ttttttttt tttttagaga 22500
     tgggggtctc aataccttgc ccaggttggt cttgaactcc taggctcaag caatccccct 22560
    gccttggcct cccaaagtgc tgggattata ggcatgagcc attgcagctg gcccagacag 22620
25
     aatctcattt cagcccgaca actttgtgac atcattattt tcatcttaaa cacctaggtt 22680
    gateceaget caaceacttg ceatetgtgt gacetgtggg caagtgacet tacetttegg 22740
    agcetcagtt geeccateta taaaatggga atgatgeeag tgeetgeete ataaggatga 22800
    geceegetee tgaageteag ggageeetet etgeaagget gttttagtge aaceteegga 22860
    aacatgccca tgcatgtgaa aactggcatg cacattctgg tgcttttaaa aacatctcga 22920
30
    agcetateca cagateetgg aceteaagae tggtteagtg etageeece attttacaga 22980
    tgtggagaat gaggettage gggteecagg caagteagtg geaaaactea ceateteetg 23040
    ggagccatca ggttcctctg gatctgcccc caccaaattt atcccctgct ctctgcttga 23100
    gggtgcacat ggggtgaggg tgggggtctt ttgttttact ccctccccct cctgaggagt 23160
    cagtaaccaa cagtgtctgt gcctggaata ttaatgtctc agcagctttt gtttgggggg 23220
35
    ttgggggtgg tggggggggg actttctggt cagagagggg ctgagctttg gggactgagg 23280
    cactggccct ttaaactgtg ttgacagcca ggagtcgtca tggggatggt gcttggaaaa 23340
    9999aca999 agggtttggg aaagagtggc ggagcaggta atgcgtaaga cccaggaatc 23400
    cagececeaa etaceteete teecaggaee caggagteta ggeteecage eceteeteca 23460
    traggttera ggagtetgga acceeggett ettteegeet tagaceragg aatteageer 23520
    ccaaccacct cctctctag gttcccgaaa tccagacccc tagccccctt ctcgatcagg 23580
    acccaggagt ctgggctgtc agcagcccct tccttcaaac ctaggagtca gagcccccag 23640
    ccctctccta gcttagacac aggagtctgg gcctccagcc ccctcctcct tcaggaccca 23700
    ggagccaggg gtccagagta cacagctggt ggatgtttcc acggagacta agcagggtgg 23760
    ggggagcgct tcctgggtcc tgagtcagcg aatacccaag ggagtctcaa ggtcatagtt 23820
    ccgggaaggt caccaccacc ccctctgtat ccgctcccca gggggctcct ggcatcctgc 23880
    ctccttcccc cttcctccct tagggaggtg gtacatccct gcgtcctgac tgaacccccc 23940
    tragrecere atraatggeg gagtregaar atretegrar aaagegtraa ttetterera 24000
    getcageett gtgaaggege etgtattege aggaeetagg egtcagggte teageecete 24060
    ctccctcaga aacctgcagt ggaatccccc gcctccagcc ccttcctccc tcaggaccca 24120
    ggagtctgta tcctcatccc ttcctccctc aagacctagg agtgtggact cccagccccc 24180
    ttttccttcc ggacacagga gttccagccc tcggccctct cctctctaa acccaggggt 24240
    ctaagacccc agcctcctcc tccctcaaac tcaggagtct aagatcccag gccctcctc 24300
    cctcagactc aggagtctaa gatcccaggc ccctcctccc tcagactcag gagtctaaga 24360
    ccccaggccc ctcctccctc agactcagga gtctaagatc ccaggcccct cctccctcag 24420
55
    acceaggagt ctaagaccc agecectect ceetcagact caggagteta agaccecage 24480
    coeffective tragactrag gagteraaga recragere effective garceaggag 24540
    cctaagacct cageccecte etecttgaga eccaggagte taagacceta geteceteet 24600
    cotttagacc cattagtoca ggcccccaga coctoctoca toagacccag gagtocaggo 24660
```

ccccagccc tcctccatca gatccagcc ctcctctct gaaaactttt gactctaact 24720 ecccagteet caaccectag aagcacagte etgeetttee teaatcetet gteeceteee 24780 atctggggac ctaggcatca ggtgggggcg taggggtgag tcagcaacct cacacacaa 24840 gtccccgctg tggcccccac attcctggga tattcgggac tccctggatt ccaggcctca 24900 ggcccagcca gggagtgggg agtcccccag aggtcctccc tgggtgtggg gtacgagagg 24960 aatteetget eegggaaggg tgeaggeetg caetgagete eetetgteeg aaceteeaeg 25020 cccagtgccc tctattcacc ccctcttccc agaagagccc aggctcagca cctgcccctt 25080 gccccactgg gtgcccacgg aggageetge gtgcctgctc cetatgggcc tggggtetge 25140 acaggcggaa atcagtgggt gcttccgttc tgatgccaca ggccattgga tgctggcggg 25200 ıλ totgactgto tocaggooac occocacco toccagagag agaaagotgo otttgtgtto 25260 tccaagatgg ggacaggcca ggctcgcacg acattaaccc agccttaggc cccagccctg 25320 ctgtgtctaa ggtcttggaa tccactgcag aacctgacc ccaccccag gctctgggga 25380 cacaggegee tggetcatgg gtgggtgggt gggggggtca gtgatagaaa cetecaaaac 25440 ctgttccttg gggtgactca caatggaggg agggtccccc tattctcaag agtggctggt 25500 15 cagaatttta gcaggaaaaa gtgagtcacc ctgggaagga aacattattt agggaccaac 25560 aactgccccc tccacaagac ccctcaactc ctaatagcct ctctattctt tctttgtatt 25620 ggatatetgt treetetet cetttetgtt ctacceagtt tetggetgeg ggteceattt 25680 ctgcctgggt gcatccctgg gcaggcaacc catccctccc tettgctttc tetectetgc 25740 ccaccctgga tccttctttg ggcataaatc tcatcttctt ctgctatgct cagaagatga 25800 20 atgaaccagg agagagaga catgttttta aaatggcgca aatgcacccc atctcccccg 25860 atteetgetg getgggeaag gtgagagagg aagaagtgae taagagagaa atgtgggaae 25920 aacagatacc ccctaaaatg tggtagccaa ggccactgag aaatatccaa tggaaaggag 25980 agcaggaagg gccctccaag accacatgct acagcctcct accccatgct ttacagaacg 26040 ggaaagtaag gcccagagag ggacaaggac tgatgcaaaa ttatactaaa gggtcctggg 26100 25 taaggettgg acceaagtte ettageteee agetgagage tetteecatg acaceaaget 26160 cagtttctac tggtaaaagc cacatactat ttactttaga gaaagtttac agagagggtt 26220 agggtgccag gaagcagtga cttggaaatc aaacgaggga cagggctgta gacctaactc 26280 ccagaagcac cagagaaagg cttttgcacg gggcgggtgg tcaccttaag ctatattctg 26340 atcctgagaa ttcaaagtct gatgattcta agctgtcagg attctaaatg tcatagatgt 26400 30 caagatccag gaactccaag acatcaagat ttcacgattt ttaagacgtc aagatgctag 26460 catgctaaca ccatcacggt tctagaactt taaaggtgtc aagattctaa agccttctgg 26520 attctagaat cctgtagatg tcagcattct aaagtaccat caggttcttt atttactgga 26580 ttcattagtt ccaggattct atgagcctgg tgtttagcct aaaaaataaa gataaattaa 26640 aattgatgga aatgtcactg aggtaccaaa gttctcatct gggaaattgt ggcatgtctg 26700 35 ttgtaaagaa aggaggtaat gatgcaagtt ctaaagcagt cacagaagac tagagaagaa 26760 agaaagacag tgagaggaca gctttgcccc tcatcctggc cgaggtgagg atggctctgc 26820 ctcaaaccct ggagtgggga acatgtaacc gcactcaact tgccagaaac cccttcacgg 26880 tctgagctgg cgttcccttt catgtcactg agttcaacat cctcacttta cagaaagaga 26940 aacagaagcc tggagagagg aaggtgttta ccattggctg cgatggcaaa tggcaagagc 27000 40 caagatttaa gcccaggccg ccagcccat gccacctggt tataactcct ctcaccaatc 27060 tetgeegaac acceageest cetgettetg cetageeace ttecaatest etgtteette 27120 caaaagtggc cttatccacc agggagggt gacccgtggc aggttcaaga cttacacagt 27180 gtgagagtgt gtgtgggtga catttcctga ccttgtcccc attctcaggg tcacccaacc 27240 tcgggggtct ccagcttctc acagtgtgtg atgagggtat gtggatggct ccctggatgt 27300 cctggacagg ggcttctctg tgagtcaagc ctgggtgtgt gaatgggtga gcagggtttg 27360 gagaggeatt egetgaatee aegtgtgtge etacaegeea aggteeeea tteteaette 27420 cccacacaca tgcacacaga tgttcccctc cagggctctt tagaatgccc tgcctgactg 27480 aatteetett caggggcaca gagggataga gagagggagg aaggtaggat gggaatggga 27540 gatcccggga tggaggctgt aagcgtagag agaggaggca cagcagaaag acagggatgg 27600 50 agatagtggg acagagaagg gggaaagaga caggtgacag aaagggttag agaaacgagt 27660 gacagaaaga caggggacag agacaagggg atggggcaga taggggacag agaaaaaggg 27720 acagaaaaac aagggtgaca gcgagacaga gacagggacc aagaataggg gcagagaggg 27780 agggcagaaa tccgggggaa agagaataga caggatgatg gaggggacag agtgacccag 27840 gaaaagggga cagagaccag gggacagagg taggggacaa agacagaata gatgaggaac 27900 accgaggcaa gaagagaggg agacagacag aaggagggac aggacttcga gactgaggga 27960 tagaggacaa gggtaggggg acgaggagcc agacgggggg gttcagagac gggcggacag 28020 agggacgcag agactggaca gaaggacagc gggaccggcc tggggagggc ggacttgtgt 28080 gtgtaggggg gtctcgggcc ctttgtcccc gccgggatcc agcctgcgcg ggtggggggg 28140

etgeggeaeg geggeeggge eeegggeeee eteceeeget egtegeteee ggeteeegge 28200 tetgeggeec egaggetgee gggetgteac caeagegege ecceegeece ageeeggeeg 28320 geogaeceeg geoecegaee etacetggee eegeogegge egeocacage ageageageg 28380 gccactggaa gcgccgggcc cggcccatgg tgccgccgcc gccgccgccg ccgctcgctc 28440 ceggecegge acetgeaceg ceegegeege eegeceegee eeeegegeee egeceeetge 28500 ccgcccgggg gcggggcgcc gaggccgggg cggggccggg gaggggaggg ggagacggag 28560 gagaggcccg gagacaatcg gggggacggc acggtggggg aacggtgcgg ggtgcgaaag 28620 ctggagagga gagggtgag gagggcggca aggggtgcgc gggagggcga cagcggcgtg 28680 ggagcaggtg ggggatctcg gtgagcgcyg gaaatggagg gtgttgggtg agggtgctgc 28740 gtgcgggccc aggtgctgcg cgcgagggtg cggagttgct ggcatgcagg gtgcttgcgc 28800 tgcgcggagg ggagggtggc agggtgttgc tggaggctgt gcgagggtgg gggcgcgggc 28860 gtcgtggggt gcggtgtgtg cgaagggaga gcgtggccag cgtgacgggg gagcgtaagg 28920 gagggagtgc gacgtgggaa aggtgagtgt gagaggcgtg ctgcgggcag gtgggtgtct 28980 ggagtctagc gagaggctgt gagctgagcc accgggacag gggaggctgc agctggaggt 29040 ccggagggtc cggaggtcga ggcaggtcaa ggatctccca gggcagggcg aggctgggc 29100 traggagtgg ggtggggtra gttrcctrcc tecetetete etgteetgae etgaaaacce 29160 cgtgtttccg cgtcattctc cgggagggc cccctgaaag tgaactaact ggaaggaagc 29220 ctgaatcctg ggtcccagga gggagaggct cctgtgaaca ccttccaagc cctggcgtcc 29280 cototoctoc otgotgtoto cotgococag cotototoco totototgca tgtatttgcc 29340 tetgecette etetetece atetttgagg gtgaeteaec eetecagaet taggteeett 29400 eteceteetg ggagtgggtt teeetgagee caettetgtg acaeeetgta gaeetgatge 29460 gggatcatta cctatgggac ccagaaagag tgagaaacca tggaaagaag gcctcgacct 29520 ctctcatgcc catttgtcag gcaaactgag gtccagaagt gccaattatg aacatctttc 29580 etteccect eccectece egeceagaeg gagteteget etgttgecca ggetggagtg 29640 cagtggcacg atctcgactc actgcaacct ctgcctccca ggttccagtg attctcctgc 29700 ctcagcctcc cgagtagctg agattacagg cgcccgccac catgcctagc taatttttat 29760 atttttagta gagacggagt tttgccatgc tggccaggct ggtcttgaac tccttacctc 29820 aggtgateca tetgtetgge eteccaaagt getggattae aggegtgage caccatgeet 29880 ggctgaaaat ccttactttt tattccgact aaaaaatttt acatccagtc ccacaaggga 29940 cttcagcttc acacaccctt tctgtcctca gtacccagct cccagtatcc tttctgacct 30000 caaaaccata gctaccatca accettgtgt cccaggacca tggctcccag tgtcttctct 30060 gtcctcaggg tccaagctcc catcaactcc tgtgtcctca ggaccacggc tcccagcatc 30120 ctetetgtee treaggteea ageteecate aacceetgtg aageaggace atggeteeca 30180 35 geatectete tgteeteagg gteeaagete etateaacte etgtgteece aggacgatgg 30240 ctccagcaat cctctctgtc ctgagagccc aagcttctaa ctgcccctgt gtccccagat 30300 ccatagecet gageaactte ettetttte agteeteage tteccagett etgtagaett 30360 gggaagagat agtetetaat cetettteea gggeteacat tetgtgaett ttgetagatg 30420 ggagaggaat gtttgatctg cctttggaat actggtccaa ggggtaacta gtagttgcct 30480 tttcccgcag gagccaatag gcccgctcac tctgtgctct gacagatgtc tcctgctcca 30540 gctgaagggg aaccttggga gatgttggtt tggttctcac ctgtcatcct taagtcccac 30600 cattccatgt gaagacatca caagagtagt ggtcctgacg ggcgcgttgg ctcacacctg 30660 taatcccagc actttgggag gccaaggtgg gccgatcact tgaggtcagg agtttgagac 30720 ttagcaaggc gtggtggcac gtgcctgtaa tcccagctgg tcggaaggct gaggcatgag 30840 aatcccctga acttgggagg cagaggttgc agtgagctaa gatcatgcca ctgcactcca 30900 gcctgggtga cagaatgaga ctcagtctaa ataataataa taataataat aataataata 30960 ataataataa taaatagaat agtggtcctg tccccatcct acttcagggt accctgtcca 31020 ttagggattt agtgcaagtg acagcaagtg caacccaact ggtttgagag aaagagaact 31080 50 ggttcacaca taacaaaaag tccttctatg gctggctttg gcgaggtctg tcaatctctg 31140 tectaaggat geatggetee ceteetgtag caagatgget ggeagatace cetggggeea 31200 gattcatatt tggggtgatt aagattctgc aagagagaga caacctttat ttcacacagc 31260 ttttcaattg ttgcctgtcc ctggtgagac tcggagacct agctcttgcc tggtttctaa 31320 actttcaata acaccgtttt tgcttaagtc agcacaaaca gattttattt cttgcaagca 31380 aagattcctg aacaacaact tcagagccgt taacaatgag gtcctgatca caagctatgg 31440 tataggacgt gagaaatttg tccctagcct caatatctgc tggagggcat catggaataa 31500 gtatttctat cctctgatcc ccactgtagg gcatcatggg atatataatc ctaaccttca 31560 atetetgeea tagagtttea taggeaatge agteetagee teaatatgtt gtagggaatt 31620

	25000000	~~					
	acgggaaag	gg tgaaattat	c ctcaattat	a atacagago	a tctcagaaa	a tgtcgtttt	a 31680
	geeceate	ic igitytagg	y calcatgge	la gatatactt	C toocccaat	t tttattata	2 2 2 7 4 0
	gregerate	ay aayatycay	r creedered	C ttcccttt	E tottttott	t ctttcttc	+ 31000
5		- LLLLateat	g tagagacac	ig atctctcac	t atottocco	a gottootco	+ 21000
,	gaactcctt	gg gcccaagca	y tictectge	c ttggcctcc	C aaagtgcfg	a dattaced	C 21020
	augagecat	i gcacccage	c corrected	c tttctttct	t catcaccto	C catattecs	71000
	gcaccagga	ia cadalcalc	a aytaaataa	a cggccttac	c ctccctaac	a attataato	C 33040
	ggaaagtta	ig cladadaca	a acadaatt	a ctgttccat	t taaccatco	c tgaataaca	A 32100
10	aacacccca	ig aacgtagtg	y tytgaaaca	a caacctttt	a attttatoa	t tototoadt	C 32160
10	aggaattgg	a gcaggailg	g igigiatet	g cttcatqat	g aactggagc	C aaaaatgaa	~ 32220
	ragerggaa	ic agorggaga	c ggaggggag	g ggcatcaag	g gccatatati	c taaggetgg	- 32200
	ggilgigi	i gragatiti	g aatagtgtc	c tccaaqtaa	a atatatotto	aagttetag	- 32340
	ccccggcac	c cycacacyc	g accitation	g gaaataaaa	t ctttqcaaa	gtaattcaci	72400
	ceeeegeee	y cregreege	. igctcgaga	c tgagtctcg	c totatoaco	: aggctggagi	- 33460
15	gcagiggca	i gatetegger	- cactgtaac	c ttcacctcc1	t gggttcaag	gattetecte	7 33530
	cccagece	c ccaagtage	. yyyattata	g qcacqtqtca	a ccatoccad	: ctaatttte	7 33500
	tattttcag	t agggacgggg	tttcaccate	ttggccagg	togtotogaa	ctcctgacct	32560
	caaatgatc	t gccacctcac	cctcccaaa	tactaggatt	ataggcatgo	gacactacat	32040
	cctgcccag	a tgtgattaad	ttctaaccc	togtatett	gcatgtgact	ttatttgga	32760
20	ataaggtgg	g tttttttctt	gtttttttt	ttttttta	gacagtttc:	ctttctcgga	32760
	caggctgga	g ttcagttgca	taatctcag	tcactgaaac	ctctacctca	agagtana	. 32820
	cgatcctcc	gcctcagtct	cccgagtcac	taggactaco	adcasacccc	gaggereaag	32880
	gctaattgt	t gcagtttttg	tagagatgg	gttttaccat	gttacccaa	accacacceg	32940
	ttgccaccci	caagcaatto	atccgcctcc	geeteecaga	. gtcgtccagg	tatacatata	33000
25	agccatggc	g cccggccaga	aagtettta	: agatttagtt	. gegetggaat	standagigigig	33060
	ccatgctgad	ttagagtggg	ctctaaatcc	: aatgattgat	atagaattat	ctaaatgttt	33120
	atttggagag	atagccacag	teccagggaa	gataaacatt	ggaagaaa	aaggagagat	33180
	agagtgatg	agctacaagc	Caaggaatgo	casagattge	toocaataaa	ggtagggatt	33240
	aggagaggca	aggaagggtt	Cttccctga	gacttttt	ttttttt	ccagaagcaa	33300
30	tcactgctgt	cagcctcagc	tagaatacaa	tagegegete	tecettette	agacggagte	33360
	cctcccaqqt	tccagcaatt	ctcctacctc	agestees	gtageteact	gcaacctetg	33420
	ccqccaccat	tccagcaatt	tttttgcatt	tttagtaga	graactgaga	ttacaggcac	33480
	ccaggetggt	gcctggctag	taacetcaaa	traterage	acgggatttc	accetgttgg	33540
	tgggattaca	ctcgaactcc	ccacacactt	taaaaaaa	geeteggeet	cccaaagtgc	33600
35	aaagcgtgg	ggtgtcagcc	agasttsaas	caaaagcatg	getetteece	tgacgcttta	33660
	Ctataaaaa	tcttcccgtg	agacticaac	accttggttt	tggacattta	gcattcagaa	33720
	tatatatata	acaagtttct	agegegegeg	rgrgrgrgrg	rgrgrgrgrg	tgtgtgtgtg	33780
	tcaatctccc	tgtgttttag	acagaggete	attetgttge	ccaggctgga	gtgcagtggt	33840
	tcccaagtag	ctcactgcaa	acteegette	tcagattcaa	gtgattctta	tgcctcagcc	33900
40	tttatactt	ctggaattac	agaggagcgc	catcacagcc	ggctattttt	tttttttt	33960
	acctcaactc	tagtagagac	agggtttcac	tgtgttggcc	aggctggtct	caaattcctg	34020
	Cacacatage	atatgcctgc	cttggcctcc	caaagtgctg	ggattacagg	tgtaagccac	34080
	tttgagtgg	ctaagtttct	grgrgrgrgt	gtgtgtgttt	tgttttgttt	tttttttt	34140
	cccgagcgga	greregerer	gttgcccagg	ctqqaqtqca	gtggcatgat	ctcgactcac	34200
45	ogodagetee	geereeggg	Licargecat	tctcctqcct	cageeteeco	agtagetggg	34260
43	actacaggca	CCCaccacca	cgcccagtta	attttttqta	tttttaatag	tgacagggtt	34320
	ccaccacgcc	agccaggatg	gretegatet	cctgacctcg	tgatccgccc	gcctcagcct	34380
	ceegaacege	rygyartaca	ggcatgagec	accaaacccg	gccaagtttc	tataatttta	34440
	agccaccity	CLLGLaagat	rrgrgrgrat	qtqtttttaa	ttttttattt	ttaagtatta	34500
50	cguatacata	aragragigi	atatttacag	gacatatqta	atatootttt	agattttaat	34560
50	geeceeeee	rggagacaga	gtctggctct	gttgcccagg	ctggagtaca	ataataaaat	34620
	catggctcac	rgcagecttg	acctcccggg	ctcaagggat	cctcctacct	cagoctoona	34680
	cgcaactagg	accacaggca	Egccccacca	catccagcca	atttttttt	atttttagtg	34740
	gagacgaggc	cccactgtgt	tgcccaggct	gatcttqaac	tectgagete	aagagatett	34800
	ceretectat	CCCCCaaag	tgctaggact	acaqqcatqa	gccactgtgc	ctatecttec	34860
55	argargreet	gatataggca	cacaatgtgt	taqtttataa	agtttgtaat	aatttatcac	24920
	aggeageeee	ayyaaactaa	tatagccaag	tttcctqttt	cttctctata	tracatotor	34000
	cggggccaca	cycccaaygt	ggcttcttca	cccacttatc	taatacctaa .	actasastaa	35040
	ctgaaacatc	tggggctcta	tctccacatg	gcatttatac	atgagtaget	tgggcttcct	35100
			_			200 - 0000	

```
cacagcatgg tggtctcagg gcagtagtac ttttacatgg caaccagctt ccccagagtg 35160
     agogttotaa gattoagaaa gtgaaaaatg aaagtttott aaaacttggt tocagaacat 35220
     agcacagcaa aacttccacc acattctact ggtcaaagca gtcacagagt cactcatatt 35280
     caagaggcag aagtacagac ctcacttctt taagccacta cagtgacagg tggtgatatg 35340
     tcattagaga aagccctaaa caagaacctt gtccctcacc tgcccccaaa taccatggaa 35400
     gatgtctttt ttttttttt ttttttttg gggatagtct cactgtgtca tgcagtggtg 35460
     tgatc
                                                                      35465
     <210> 57
     <211> 14327
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
15
     <400> 57
     agagcggcgc gggccgggcc atggggtggc gggcgccggg cgcgctgctg ctggcgctgc 120
     tgctgcacgg gcggctgctg gcggtgaccc atgggctgag ggcatacgat ggcttgtctc 180
     tgcctgagga catagagacc gtcacagcaa gccaaatgcg ctggacacat tcgtaccttt 240
    ctgatgatga gtacatgctg gctgacagca tctcaggaga cgacctgggc agtggggacc 300
     tgggcagcgg ggacttccag atggtttatt tccgagccct ggtgaatttc actcgctcca 360
     tcgagtacag ccctcagctg gaggatgcag gctccagaga gtttcgagag gtgtccgagg 420
    ctgtggtaga cacgctggag tcggagtact tgaaaattcc cggagaccag gttgtcagtg 480
    tggtgttcat caaggagctg gatggctggg tttttgtgga gctcgatgtg ggctcggaag 540
    ggaatgcgga tggtgctcag attcaggaga tgctgctcag ggtcatctcc agcggctctg 600
    tggcctccta cgtcacctct ccccagggat tccagttccg acgcctgggc acagtgcccc 660
    agttcccaag agcctgcacg gaggccgagt ttgcctgcca cagctacaat gagtgtgtgg 720
    ccctggagta tcgctgtgac cggcggcccg actgcaggga catgtctgat gagctcaatt 780
    gtgaggagcc agtcctgggt atcagcccca cattctctct ccttgtggag acgacatctt 840
30
    taccgccccg gccagagaca accatcatgc gacagccacc agtcacccac gctcctcagc 900
    ccctgcttcc cggttccgtc aggcccctgc cctgtgggcc ccaggaggcc gcatgccgca 960
    atgggcactg catecccaga gactacetet gegaeggaca ggaggaetge gaggaeggea 1020
    gcgatgaget agactgtgge ecceegeeac eetgtgagee caacgagtte ecctgeggga 1080
    atggacattg tgccctcaag ctgtggcgct gcgatggtga ctttgactgt gaggaccgaa 1140
    ctgatgaagc caactgcccc accaagcgtc ctgaggaagt gtgcgggccc acacagttcc 1200
    gatgcgtctc taccaacatg tgcatcccag ccagcttcca ctgtgacgag gagagcgact 1260
    gtcctgaccg gagcgacgag tttggctgca tgcccccca ggtggtgaca cctccccggg 1320
    agtocatoca ggottocogg ggocagacag tgacottoac otgogtggoc attggogtoc 1380
    ccaccccat catcaattgg aggctcaact ggggccacat cccctctcat cccagggtga 1440
40
    cagtgaccag cgagggtggc cgtggcacac tgatcatccg tgatgtgaag gagtcagacc 1500
    agggtgccta cacctgtgag gccatgaacg cccggggcat ggtgtttggc attcctgacg 1560
    gtgtccttga gctcgtccca caacgaggcc cctgccctga cggccacttc tacctggagc 1620
    acagegeege etgeetgeee tgettetget ttggeateae cagegtgtge cagageaece 1680
    gccgcttccg ggaccagatc aggctgcgct ttgaccaacc cgatgacttc aagggtgtga 1740
    atgtgacaat gcctgcgcag cccggcacgc cacccctctc ctccacgcag ctgcagatcg 1800
    acceatecet geacgagtte cagetagtag acctgteecg cegetteete gtecaegaet 1860
    ccttctgggc tctgcctgaa cagttcctgg gcaacaaggt ggactcctat ggcggctccc 1920
    tgcgttacaa cgtgcgctac gagttggccc gtggcatgct ggagccagtg cagcggccgg 1980
    acgtggtcct cgtgggtgcc gggtaccgcc tcctctcccg aggccacaca cccacccaac 2040
    ctggtgctct gaaccagcgc caggtccagt tctctgagga gcactgggtc catgagtctg 2100
    gccggccggt gcagcgcgcg gagctgctgc aggtgctgca gagcctggag gccgtgctca 2160
    tccagaccgt gtacaacacc aagatggcta gcgtgggact tagcgacatc gccatggata 2220
    ccaccgtcac ccatgccacc agccatggcc gtgcccacag tgtggaggag tgcagatgcc 2280
    ccattggcta ttctggcttg tcctgcgaga gctgtgatgc ccacttcact cgggtgcctg 2340
   gtgggcccta cctgggcacc tgctctggtt gcagttgcaa tggccatgcc agctcctgtg 2400
    accetgtgta tggccaetge etgaattgee agcacaacae ggaggggeea cagtgcaaca 2460
    agtgcaaggc tggcttcttt ggggacgcca tgaaggccac ggccacttcc tgccggccct 2520
   gcccttgccc atacatcgat gcctcccgca gattctcaga cacttgcttc ctggacacgg 2580
```

atggccaage cacatgtgae geetgtgeee caggetacae tggccgccge tgtgagaget 2640 grgccccgg atacgagggc aaccccatcc agcccggcgg gaagtgcagg cccgtcaacc 2700 aggagattgt gcgctgtgac gagcgtggca gcatggggac ctccggggag gcctgccgct 2760 gtaagaacaa tgtggtgggg cgcttgtgca atgaatgtgc tgacggctct ttccacctga 2820 gtaccegaaa ceeegatgge tgeetcaagt gettetgeat qqqtqteaqt eqeeactgea 2880 ccagetette atggageegt geecagttge atggggeete tgaggageet ggteaettea 2940 gcctgaccaa cgccgcaagc acccacacca ccaacgaggg catcttctcc cccacgcccg 3000 gggaactggg attotectee ttecacagae tettatetgg accetaette tggageetee 3060 ctt acgctt cctgggggac aaggtgacct cctatggagg agagctgcgc ttcacagtga 3120 10 cccagaggtc ccagccgggc tccacacccc tgcacgggca gccgttggtg gtgctgcaag 3180 gtaacaacat catcctagag caccatgtgg cccaggagcc cagccccggc cagcccagca 3240 cetteattgt geettteegg gageaageat ggeageggee egatgggeag ceagecaeae 3300 gggagcacct gctgatggca ctggcaggca tcgacaccct cctgatccga gcatcctacg 3360 cccagcagcc cgctgagagc agggtctctg gcatcagcat ggacgtggct gtgcccgagg 3420 aaaccggcca ggaccccgcg ctggaagtgg aacagtgctc ctgcccaccc gggtaccgtg 3480 ggccgtcctg ccaggactgt gacacaggct acacacgcac gcccagtggc ctctacctgg 3540 gtacctgtga acgctgcagc tgccatggcc actcagaggc ctgcgagcca gaaacaggtg 3600 cctgccaggg ctgccagcat cacacggagg gccctcggtg tgagcagtgc cagccaggat 3660 actacgggga cgcccagcgg gggacaccac aggactgcca gctgtgcccc tgctacggag 3720 accetgetge eggeeagget geceacatt gttttetgga cacagaegge caccecacet 3780 gtgatgcgtg ctccccaggc cacagtgggc gtcactgtga gaggtgcgcc cctggctact 3840 atggcaaccc cagccagggc cagccatgcc agagagacag ccaggtgcca gggcccatag 3900 getgeaactg tgacccccaa ggcagegtea geagecagtg tgatgetget ggtcagtgec 3960 agtgcaaggc ccaggtagaa ggcctcactt gcagccactg ccggcccac cacttccacc 4020 25 tgagtgccag caacccagac ggctgcctgc cctgcttctg tatgggcatc acccagcagt 4080 gegecagete tgeetacaca egecacetga tetecaceca etttgeceet ggggaettee 4140 aaggetttge eetggtgaac eeacagegaa acageegeet gacaggagaa tteættgtgg 4200 aaccegtgcc cgagggtgcc cagetetett ttggcaactt tgcccaactc ggccatgagt 4260 ccttctactg gcagctgccg gagacatacc agggagacaa ggtggcggcc tacggtggga 4320 30 agttgcgata caccetetee tacacageag gcccacaggg cageceacte teggaceeeg 4380 atgtgcagat cacgggcaac aacatcatgc tagtggcctc ccagccagcg ctgcagggcc 4440 cagagaggag gagctacgag atcatgttcc gagaggaatt ctggcgccgg cccgatgggc 4500 agceggeeac acgegageac etectgatgg caetggeega eetggatgag etectgatee 4560 gggccacgtt ctcctccgtg ccgctggtgg ccagcatcag cgcagtcagc ctggaggtcg 4620 cccagccggg gccctcaaac agacccggg ccctcgaggt ggaggagtgc cgctgcccgc 4680 caggetacat eggtetgtee tgecaggact gtgeceegg ctacaegege acegggagtg 4740 ggctctacct cggccactgc gagctatgtg aatgcaatgg ccactcagac ctgtgccacc 4800 cagagactgg ggcctgctcg caatgccagc acaacgccgc aggggagttc tgcgagcttt 4860 gtgcccctgg ctactacgga gatgccacag ccgggacgcc tgaggactgc cagccctgtg 4920 cctgcccact gaccaaccca gagaacatgt tttcccgcac ctgtgagagc ctgggagccg 4980 gcgggtaccg ctgcacggcc tgcgaacccg gctacactgg ccagtactgt gagcagtgtg 5040 gcccaggtta cgtgggtaac cccagtgtgc aagggggcca gtgcctgcca gagacaaacc 5100 aagccccact ggtggtcgag gtccatcctg ctcgaagcat agtgccccaa ggtggctccc 5160 actecetgeg gtgteaggte agtgggagee caceceacta ettetattgg tecegtgagg 5220 45 atgggcggcc tgtgcccagc ggcacccagc agcgacatca aggctccgag ctccacttcc 5280 ccagcgtcca gccctcggat gctggggtct acatttgcac ctgccgtaat ctccaccaat 5340 ccaataccag ccgggcagag ctgctggtca ctgaggctcc aagcaagccc atcacagtga 5400 ctgtggagga gcagcggagc cagagcgtgc gccccggagc tgacgtcacc ttcatctgca 5460 cagccaaaag caagtcccca gcctataccc tggtgtggac ccgcctgcac aacgggaaac 5520 50 tgcccacccg agccatggat ttcaatggca tcctgaccat tcgcaacgtc cagctgagtg 5580 atgcaggcac ctacgtgtgc accggctcca acatgtttgc catggaccag ggcacagcca 5640 etetacatgt geaggeeteg ggeaeettgt eegeeeeegt ggteteeate cateegeeae 5700 agctcacagt gcagcccggg caactggcgg agttccgctg cagcgccaca gggagcccca 5760 cgcccaccct cgagtggaca gggggccccg gcggccaget ccctgcgaag gcacaaatcc 5820 55 acggeggeat cetgegeetg ceagetgteg ageceaegga teaggeeeag tacttgtgee 5880 gagcccacag cagcgctggg cagcaggtgg ccagggctgt gctccacgtg catgggggcg 5940 gtgggcccag agtccaagtg agcccagaga ggacccaggt ccacgcaggc cggaccgtca 6000 ggctgtactg cagggctgca ggcgtgccta gcgccaccat cacctggagg aaggaagggg 6060

```
geagecteec accaeaggee eggteagage geacagaeat egegaeactg eteateecag 6120
     ccatcacgac tgctgacgcc ggcttctacc tctgcgtggc caccagccct gcaggcactg 6180
     cccaggcccg gatgcaagtg gttgtccttt cagcctcaga tgccagccca ccgggggtca 6240
     agattgagte eteategeet tetgtgacag aagggeaaac aetegaeete aactgtgtgg 6300
     tggcagggtc agcccatgcc caggtcacct ggtacaggcg agggggtagc ctgcctcccc 6360
     acacccaggt gcacggetee egtetgegge tececeaggt eteaccaget gattetggag 6420
     aatatgtgtg ccgtgtggag aatggatcgg gccccaagga ggcctccatt actgtgtctg 6480
     tgctccacgg cacccattct ggccccagct acaccccagt gcccggcagc acccggccca 6540
     teegeatega geceteetee teacaegtgg eggaagggea gaccetggat etgaactgeg 6600
10
     tggtgcccgg gcaggcccac gcccaggtca cgtggcacaa gcgtgggggc agcctccctg 6660
     cceggcacca gacccacggc tegetgetge ggetgeacca ggtgaccceg gccgactcag 6720
     gegagtatgt gtgccatgtg gtgggcacct ceggececct agaggeetea gteetggtea 6780
     ccatcgaagc ctctgtcatc cctggaccca tcccacctgt caggatcgag tcttcatcct 6840
     ccacagtggc cgagggccag accetggate tgagetgegt ggtggcaggg caggeccacg 6900
     cccaggtcac atggtacaag cgtgggggca gcctccctgc ccggcaccag gttcgtggct 6960
     cccgcctgta catcttccag gcctcacctg ccgatgcggg acagtacgtc tgccgggcca 7020
     gcaacggcat ggaggcctcc atcacggtca cagtaactgg gacccagggg gccaacttag 7080
     cetaccetge eggeageace eageceatee geategagee etecteeteg caagtggegg 7140
     aagggcagac cctggatctg aactgcgtgg tgcccgggca gtcccatgcc caggtcacgt 7200
20
    ggcacaagcg tgggggcagc ctccctgtcc ggcaccagac ccacggctcc ctgctgagac 7260
     totaccaago gtoccocgoo gactogggog agtacgtgtg cogagtgttg ggcagotocg 7320
     tgcctctaga ggcctctgtc ctggtcacca ttgagcctgc gggctcagtg cctgcacttg 7380
    gggtcacccc cacggtccgg atcgagtcat cgtcttcgca agtggccgag gggcagaccc 7440
    tggacctgaa ctgcctcgtt gctggtcagg cccatgccca ggtcacgtgg cacaagcgcg 7500
    ggggcagcct cccggcccgg caccaggtgc atggctcgag gctacgcctg ctccaggtga 7560
    ccccagctga ttcaggggag tacgtgtgcc gtgtggtcgg cagctcaggt acccaggaag 7620
    cctcagtcct tgtcaccatc cagcagegcc ttagtggctc ccactcccag ggtgtggcgt 7680
    accorateg categagtee tecteageet ecetageeaa tggacacace etggacetca 7740
    actgcctggt tgccagccag gctccccaca ccatcacctg gtataagcgt ggaggcagct 7800
    tacccagccg gcaccagatc gtgggctccc ggctgcggat ccctcaggtg actccggcag 7860
    actogggoga gtacgtgtgt cacgtcagta acggtgcagg ctcccgggag acctcgctca 7920
    tegteaceat ecagggeage ggtteeteec aegtgeecag egteteecea ecgateagga 7980
    tegagtegte tteececacg gtggtggaag ggcagacett ggatetgaac tgegtggteg 8040
    ccaggcagcc ccaggctatc atcacatggt acaagcgtgg gggcagcctt ccctcccgac 8100
    accagaccca tggctcccac ctgcggttgc accaaatgtc tgtggctgac tcgggcgagt 8160
    atgtgtgccg ggccaacaac aacategatg ccctggaggc ctccategtc atctccgtct 8220
    cccctagcgc cggcagcccc tccgcccctg gcagctccat gcccatcaga attgagtcat 8280
    cctcctcaca cgtggccgaa ggggagaccc tggatctgaa ctgcgtggtc cccgggcagg 8340
    cccatgccca ggtcacttgg cacaagcgtg ggggcagcct ccccagtcac catcagaccc 8400
    geggeteacg getgeggetg caccatgtgt ecceggeega etegggtgaa taegtgtgee 8460
    gggtgatggg cagetetgge eccetggagg ceteagteet ggteaceate gaageetetg 8520
    gctcaagtgc tgtccacgtc cccgccccag gtggagcccc acccatccgc atcgagccct 8580
    cctcctcccg agtggcagaa gggcagaccc tggatctgaa gtgcgtggtg cccgggcagg 8640
    cccacgccca ggtcacatgg cacaagcgtg gaggaaacct ccctgcccgg caccaggtcc 8700
    acggcccact gctgaggctg aaccaggtgt ccccggctga ctctggcgag tactcgtgcc 8760
    aagtgaccgg aagetcagge accetggagg catetgteet ggtcacaatt gageceteca 8820
    gcccaggacc cattectgct ccaggactgg cccagcccat ctacatcgag gcctcctctt 8880
    cacacgtgac tgaagggcag actctggatc tgaactgtgt ggtgcccggg caggcccatg 8940
    cccaggtcac gtggtacaag cgcgggggca gcctccccgc ccggcaccag acccatggct 9000
50
    cccagctgcg gctccacctc gtctcccctg ccgactcagg cgagtatgtg tgtcgtgcag 9060
    ccagcggccc aggccctgag caagaagcct ccttcacagt caccgtcccg cccagtgagg 9120
    ggtcttccta ccgccttagg agcccggtca tctccatcga cccgcccagc agcaccgtgc 9180
    agcagggcca ggatgccagc ttcaagtgcc tcatccatga cggggcagcc cccatcagcc 9240
    tcgagtggaa gacccggaac caggagctgg aggacaacgt ccacatcagt cccaatggct 9300
    ccatcatcac catcgtgggc acccggccca gcaaccacgg tacctaccgc tgcgtggcct 9360
    ccaatgccta cggtgtggcc cagagtgtgg tgaacctcag tgtgcacggg ccccctacag 9420
    tgtccgtgct ccccgagggc cccgtgtggg tgaaagtggg aaaggctgtc accctggagt 9480
    gtgtcagtgc cggggagccc cgctcctctg ctcgttggac ccggatcagc agcaccctg 9540
```

	ccaagttgg	a gcagcggac	a tatgggctc	a tggacagcc	a cgcggtgct	g cagatttca	t 9600
	cagctaaac	c accagatge	g ggcacttat	g tgtgccttg	c tcagaatgc	a ctaqqcaca	g 9660
	cacagaage	a ggtggaggt	g atcgtggac	a cgggcgcca	t ggccccagg	q qcccctcac	a 9720
	cccaagerg	a agaagctga	g ctgactgtg	g aggetggae	a cacggccac	c ttacactac	t 9780
5	cagccacag	g cageceege	g cccaccatc	c actggtcca	a gctqcqttc	c ccactocco	t 9840
	ggcagcacc	g geeggaagg	c gacacactc	a tcatacccc	g ggtagccca	g caggactco	g 9900
	gccagtaca	t ctgcaatgc	c actagecet	g ctgggcacgo	tgaggccac	c atcatecto	C 9960
	acgtggaga	g cccaccata	t gccaccacg	g toccagagoa	a cgcttcggt	g caqqcaqqq	9 10020
	agacygtng	a gctccagtg	ctggctcac	g ggacacccc	c actcacctt	c caqtqqaqc	C 10080
10	gcgtggg.a	g cagcetteet	gggagggcg	a ccgccaggaa	a cgagetgete	cactttgag	C 10140
	gtgcagccc	c tgaggactca	ggccgctac	getaccagat	caccaacaa	a atagactca	g 10200
	ccgaggccti	tgcccagct	ctcgtccaa	qccctccca	ctctctccc	gcacetee	a 10260
	tcccagcag	gtccacgcc	accotocao	tcacqcctca	gctagagac	: aagagcatt	T 10320
	gggccagcgt	tgagttccad	tatactata	ccagcgacca	gggtaccca	. ctccattaa	5 10320 F 10380
15	tcaaggaagg	gggtcagctg	cctccaaat	acagogtoca	ggatggggt	t ctccgttgg	C 10360
	agaacttqq	ccagagetge	Caagggacgt	: atatatocca	gacggggc	cettagaga	10440
	aggcccagg	cagtgcccag	ctggttatco	aagccctgcc	ctcaatacta	: ecceggggg	10500
	ggacctctqt	gcagaccgtg	gtaattaaco	: acgccgtgc	gttcgaatg	ctagasata	2 10560
	gtgaccccaa	gcctcaggtg	l acatogagea	acgeegegga	geeegaacge	. ceggeactg	3 10620
20	tgcagagcg	aggtgtcgtc	aggategee	acctacacct	geatergege	ccaggeatte	3 10680
	qctqcactqc	: caccaacgca	aggacegeee	cacacatege	ggctgatgeg	ggacagtat	10740
	ccttaccca	caccaacgca	CCCCSSGSS	tecateteca	tastastast	citgtgcaag	10800
	tcccctccat	gateteaatg	tacccaagaag	etasastasa	stangered	geagetgte	10860
	qcctqccacc	agcctcaggo	Ctggagaaca	acategateat	ctggagcaag	ctggatggca	10920
25	aggacgcago	tgacageege	tacaccacca	atacgeegat	getgeeetea	greegacee	10980
	CCCacctoca	tacctacgtc	cacataataa	ccaaccycca	gggcaaggtc	aaagcctttg	11040
	taccoctocc	ggtgccagag	cagginging	ggaattta	gcagaccccc	tactccttcc	: 11100
	CCGactcage	caccatcaag	gatgeetaea	ggaagttega	gatcaagatc	accttccggc	: 11160
	ccaacctgg	cgatgggatg	cogcigiaca	acgggcagaa	gcgagtccca	gggagcccca	11220
30	agttccggt	caaccggcag	teregactica	teteettegg	cctcgtgggg	ggaaggcccg	11280
-	tagaccettt	cgatgcaggc	ccaggeatgg	ccaccatccg	ccatcccaca	ccactggccc	11340
	gtgacctcc	ccacaccgtg	accetgetge	gcagcctcac	ccagggctcc	ctgattgtgg	11400
	accaseteta	cccggtcaat	gggacetece	agggcaagtt	ccagggcctg	gatctgaacg	11460
	aggaacteta	cctgggtggc	tatcctgact	atggtgccat	ccccaaggcg	gggctgagca	11520
35	acctoracet	aggctgtgtc	cgggagctgc	gcatccaggg	cgaggagatc	gtcttccatg	11580
33	accidacci	cacggcgcac	ggcatctccc	actgccccac	ctgtcgggac	cggccctgcc	11640
	agaatggegg	tcagtgccat	gactctgaga	gcagcagcta	cgtgtgcgtc	tgcccagctg	11700
	getteaeegg	gagccgctgt	gagcactcgc	aggccctgca	ctgccatcca	gaggcctgtg	11760
	ggcccgacgc	cacctgtgtg	aaccggcctg	acggtcgagg	ctacacctqc	cqctqccacc	11820
40	rgggcegete	aaaarracaa	tgtgaggaag	gtgtgacagt	qaccaccccc	tcactatcaa	11880
40	graciagere	ctacctggca	ctgcccgccc	tcaccaacac	acaccacgag	ctacgcctgg	11940
	acgragaget	caagccactc	gcccctgacg	gggtcctgct	gttcagcggg	qqqaaqaqcq	12000
	ggcctgtgga	ggacttcgtg	tccctggcga	tggtgggcgg	ccacctggag	ttccgctatg	12060
	agitggggte	agggctggcc	gttctgcgga	gcgccgagcc	gctggccctg	ggccgctggc	12120
45	accycycyc	rgcagagegt	ctcaacaagg	acggcagcct	qcqqqtqaat	ggtggacgcc	12180
45	cigigetgeg	ctcctcgccc	ggcaagagcc	agggcctcaa	cctqcacacc	ctqctctacc	12240
	rggggggtgt	ggageettee	gtgccactgt	ccccggccac	caacatgagc	gctcacttcc	12300
	geggetgtgt	gggcgaggtg	tcagtgaatg	gcaaacggct	ggacctcacc	tacagtttcc	12360
	Laggeageea	gggcatcggg	caatgctatg	atagctcccc	atgtgagcgc	cagccttgcc	12420
	aacatggtgc	cacgtgcatg	cccgctggcg	agtatgagtt	ccagtgcctg	tqtcqaqatq	12480
50	gattcaaagg	agacctgtgt	gagcacgagg	agaacccctq	ccaqctccqt	gaaccctgtc	12540
	cgcacggggg	cacctgccag	ggcacccgct	gcctctgcct	ccctgacttc	tctggcccac	12600
	getgecaaca	aggctctgga	catggcatag	cagagtccga	ctggcatctt	gaaggcagcg	12660
	ggggcaatga	rgcccctggg	cagtacggag	cctatttcca	cgatgatggc	ttcctcacct	12720
	Lecetggeca	tgtcttctcc	aggagcctgc	ccgaggtgcc	cgagaccatc	gagetggagg	12780
55	cccggaccag	cacagccagt	ggcctcctgc	tctqqcaqqq	tqtqqaqqtq	ggagaggccg	12840
	gccaaggcaa	ggacttcatc	agcctcgggc	ttcaagacgg -	gcaccttgtc	ttcaggtacc	12900
	agcigggiag	rggggaggcc	cgcctggtct	ctgaggaccc -	catcaatgac	gacasataac	12960
	accgggtgac	agcactgcgg	gagggccgca	gaggttccat	ccaagtcgac	gataaaaaaa	13020

```
tggtcagcgg ccggtcccca ggtcccaacg tggcagtcaa cgccaagggc agcgtctaca 13080
     teggeggage ceetgacgtg gecaegetga eegggggeag atteteeteg ggeateaeag 13140
     getgtgtcaa gaacetggtg etgeactegg ceegaceegg egeceegeee ccacageeee 13200
     tggacctgca gcaccgcgcc caggccgggg ccaacacacg cccctgcccc tcgtaggcac 13260
   ctgcctgccc cacacggact cccgggccac gcccaqccc qacaatgtcg agtatattat 13320
     tattaatatt attatgaatt tttgtaagaa accgaggcga tqccacgctt tgctgctacc 13380
     gccctgggct ggactggagg tgggcatgcc accctcacac acacagctgg gcaaagccac 13440
     aaggetggee ageaaggeag gttggatggg agtgggeace teagaaagte accaggaett 13500
     ggggtcagga acagtggctg ggtgggccca gaactgcccc cactgtcccc ctacccaccg 13560
10 atggagecee cagatagage tgggtggeet gtttetgeag eeettgggea gtteteaete 13620
     ctaggagagc caacctcggc ttgtgggctg gtgccccaca gctacctgag acgggcatcg 13680
     caggagtete tgccacceae teaggattgg gaattgtett tagtgeegge tgtggageaa 13740
     aaggcagete acceetggge aggeggteee cateeccaee agetegtttt teageaccee 13800
     cacccacete cacccagece etggcacete etetggcaga etececetee taccaegtee 13860
     tectggeetg catteceace eceteetgee ageacacage etggggteec teceteaggg 13920
     gctgtaaggg aaggcccacc ccaactctta ccaggagctg ctacaggcag agcccagcac 13980
     tgatagggcc ccgcccaccg ggccccgccc accccaggcc acatccccac ccatctggaa 14040
     gtgaaggccc agggactcct ccaacagaca acggacggac ggatgccgct ggtgctcagg 14100
     aagagctagt gccttaggtg ggggaaggca ggactcacga ctgagagaga gaggagggg 14160
     atatgaccac cctgccccat ctgcaggagc ctgaagatcc agctcaagtg ccatcctgcc 14220
     agtggcccc agactgtggg gttgggacgc ctggcctctg tgtcctagaa gggaccctcc 14280
     tgtggtcttt gtcttgattt ttcttaataa acggtgctat ccccgcc
25
    <210> 58
     <211> 15
     <212> PRT
    <213> Homo sapiens
30
    Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro Leu Arg Thr Tyr Gly
35
    <210> 59
    <211> 13
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 59
    Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser Ser Gly Lys Arg Leu Gly
45
    <210> 60
    <211> 18
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser Ser
      1
                      5
                                         10
55
    Phe Ser
```

```
<210> 61
     <211> 15
    <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     <400> 61
     Arg Ile Gln Ala Met Ile Pro Lys Gly Ala Leu Arg Val Ala Val
 10
                                        10
     <210> 62
 15 <211> 15
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     <400> 62
     Gly Ile Cys Gln Cys Leu Ala Glu Arg Tyr Ser Val Ile Leu Leu
                                        10
25
    <210> 63
     <211> 17
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
30
     <400> 63
     Glu Lys Met His Glu Gly Asp Glu Gly Pro Gly His His Lys Pro
     1
     Gly
35
    <210> 64
40
   <211> 13
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 64
45
    Asp Leu Gln Asn Phe Leu Lys Lys Glu Asn Lys Asn Glu
     1 5
50
   <210> 65
    <211> 19
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 65
    Val Lys Leu Gly His Pro Asp Thr Leu Asn Gln Gly Glu Phe Lys Glu
```

```
Leu Val Arg
```

3. .

```
5
     <210> 66
     <211> 48
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
10
     ttywsntggg ayaaytgytt ygarggnaar gaycengeng tnathmgn
                                                                        48
15
     <210> 67
     <211> 48
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
20
     <400> 67
     taywsnytnc cnaarwsnga rttygcngtn ccngayytng arytnccn
                                                                        48
     <210> 68
25
     <211> 16
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     <400> 68
30
     Phe Ser Trp Asp Asn Cys Phe Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile Arg
                                          10
     <210> 69
     <211> 585
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
40
    <400> 69
    gaygeneeng gneartaygg ngentaytty caygaygayg gnttyytngc nttycenggn 60
    caygtnttyw snmgnwsnyt nccngargtn ccngaracna thgarytnga rgtnmgnacn 120
    wsnacngcnw snggnytnyt nytntggcar ggngtngarg tnggngargc nggncarggn 180
    aargayttya thwsnytngg nytncargay ggncayytng tnttymgnta ycarytnggn 240
    wsnggngarg cnmgnytngt nwsngargay ccnathaayg ayggngartg gcaymgngtn 300
    acngcnytnm gngarggnmg nmgnggnwsn mgncargtng ayggngarga rytngtnwsn 360
    ggnmgnwsnc cnggnccnaa ygtngcngtn aaygcnaarg gnwsngtnta yathggnggn 420
    geneengayg tngenaenyt naenggnggn mgnttywsnw snggnathae nggntgygtn 480
    aaraayytng tnytneayws ngenmgneen ggngeneene encenearee nytngayytn 540
50
    carcaymgng cncargengg ngcnaayacn mqnccntqyc cnwsn
                                                                        585
    <210> 70
    <211> 597
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 70
```

```
atgaartggg thtgggcnyt nythythyth gengentggg engengenga rmgngaytgy 60
      mgngtnwsnw snttymgngt naargaraay ttygayaarg cnmgnttyws nggnacntgg 120
      taygcnatgg cnaaraarga yccngarggn ytnttyytnc argayaayat hgtngcngar 180
      ttywsngtng aygaracngg ncaratgwsn genaengena arggnmgngt nmgnytnytn 240
      aayaaytggg aygtntgygc ngayatggtn ggnacnttya cngayacnga rgayccngcn 300
      aarttyaara tgaartaytg gggngtngcn wsnttyytnc araarggnaa ygaygaycay 360
      tggathgtng ayacngayta ygayacntay gengtneart aywsntgymg nytnytnaay 420
      ytngayggna cntgygcnga ywsntaywsn ttygtnttyw snmgngaycc naayggnytn 480
      concengarg encaraarat hgtnmgnear mgneargarg ar thtgyyt ngenmgnear 540
 10
      taymgnytna thgtncayaa yggntaytgy gayggnmgnw sngarmgnaa yytnytn
      <210> 71
      <211> 579
 15
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 71
     atgcarwsny tnatgcarge necnytnytn athgenytng gnytnytnyt ngcnaeneen 60
     geneargene ayytnaaraa reenwsnear ytnwsnwsnt tywsntggga yaaytgytty 120
     garggnaarg ayccngcngt nathmgnwsn ytnacnytng arccngaycc nathgtngtn 180
     cenggnaayg tnacnytnws ngtngtnggn wsnacnwsng tneenytnws nwsneenytn 240
     aargtngayy tngtnytnga raargargtn genggnytnt ggathaarat heentgyaen 300
     gaytayathg gnwsntgyac nttygarcay ttytgygayg tnytngayat gytnathccn 360
25
     acnggngarc cntgyccnga rccnytnmgn acntayggny tnccntgyca ytgyccntty 420
     aargarggna cntaywsnyt nccnaarwsn garttygcng tnccngayyt ngarytnccn 480
     wsntggytna cnacnggnaa ytaymgnath garwsngtny tnwsnwsnws nggnaarmgn 540
     ytnggntgya thaarathgc ngcnwsnytn aarggnath
30
     <210> 72
     <211> 16
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
35
     <400> 72
     Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Ala Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro
                       5
40
     <210> 73
     <211>
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
45
     <400> 73
         MOSLMOAPLL IALGULLATP ADAHLKKPSO
         LSSFSWDNCD EGKDPAVIRS LTLEPDPIVV
         PGNVTLSVVG STSVPLSSPL KVDLVLEKEV
50
         AGLWIKIPCT DYIGSCTFEH FCDVLDMLIP
         TGEPCPEPLR TYGLPCHCPF KEGTYSLPKS
         EFVVPDLELP SWLTTGNYRI ESVLSSSGKR
         LGCIKIAASLKGI
```

55

<210> 74 <211> <212> PRT <213> Homo sapiens 5 <400> 74

GDVCQDCIQM VTDIQTAVRT NSTFVQALVE HVKEECDRLG PGMADICKNY ISQYSEIAIQ MMMHMQDQQP KEICALVGFC DEV

15

<210> 75 <211> <212> PRT 20 <213> Homo sapiens <400> 75

25 MTCKMSQLER NIETIINTFH QYSVKLGHPD
TLNQGEFKEL VRKDLQNFLK KENKNEKVIE
HIMEDDLDTN ADKQLSFEEF IMLMARLTWA
SHEKMHEGDE GPGHHHKPGL GEGTP

30

35



(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 25 janvier 2001 (25.01.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/05422 A3

(51) Classification internationale des brevets⁷: G01N 33/68, 33/564, C07K 14/47, A61K 38/17

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR00/02057

(22) Date de dépôt international: 17 juillet 2000 (17.07.2000)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 99/09372 15 juillet 1999 (15.07.1999) FR

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : BIOMERIEUX STELHYS [FR/FR]: Chemin de L'Orme, F-69280 Marcy L'Etoile (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): ROECK-LIN, Dominique [FR/FR]; 14 Rue de la Paix, F-67500 Niederschaeffolsheim (FR). KOLBE, Hanno [FR/FR]: 6

Rue des Tuiliers, F-67204 Achenheim (FR). CHARLES, Marie-Hélène [FR/FR]: 3 Allée de la Lamperte, F-69420 Condrieu (FR). MALCUS, Carine [FR/FR]: 9 Rue des Ronzières, F-69530 Brignais (FR). SANTORO, Lyse [FR/FR]: 47 Avenue Bergeron, F-69260 Charbonnières les Bains (FR). PERRON, Hervé [FR/FR]; 15 Rue de Boyer. F-69005 Lyon (FR).

(74) Mandataire: DIDIER, Mireille: Cabinet Germain et Maureau, Boîte Postale 6153, F-69466 Lyon Cedex 06 (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ. BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS. LT. LU, LV. MA. MD. MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO. NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE. LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM. AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: USE OF A POLYPEPTIDE FOR DETECTING, PREVENTING OR TREATING A PATHOLOGICAL CONDITION ASSOCIATED WITH A DEGENERATIVE. NEUROLOGICAL OR AUTOIMMUNE DISEASE

(54) Titre: UTILISATION D'UN POLYPEPTIQUE POUR DETECTER. PREVENIR OU TRAITER UN ÉTAT PATHOLOGIQUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE. NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE

(57) Abstract: The invention concerns the use of at least one polypeptide comprising a protein fragment to obtain a diagnostic. prognostic, prophylactic or therapeutic composition for detecting, preventing or treating a pathological condition associated with a degenerative and/or neurological and/or autoimmune disease, said protein being selected among the proteins whereof the peptide sequence in native state corresponds to SEQ ID No 1, SEQ ID No 2, SEQ ID No 3, SEQ ID No 4, SEQ ID No 5, SEQ ID No 6. SEQ ID No 7, SEQ ID No 8, SEQ ID No 9, SEQ ID No 10, SEQ ID No 11, SEQ ID No 12, SEQ ID No 13, SEQ ID No 14, SEQ ID No 15, SEO ID No 16, SEO ID No 17, SEO ID No 18, SEO ID No 19, SEO ID No 20, SEO ID No 21, SEO ID No 22, SEO ID No 23, SEQ ID No 24, SEQ ID No 25, SEQ ID No 26, SEQ ID No 27, SEQ ID No 28 and SEQ ID No 29, and the peptide sequences having at least 70 % identity, preferably at least 80 % identity and advantageously at least 98 % identity with any one of the peptide sequences SEQ ID No 1 to SEQ ID No 8 and SEQ ID No 10 to SEQ ID No 29, and the peptide sequences or fragments of said sequences belonging to a common family of proteins selected among perlecan, the precursor of the retinol-binding plasmatic protein, of the precursor of the activator of GM2 ganglioside, of calgranulin B and of saposin B.

(57) Abrégé: Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition 🔁 diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à 🔀 une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune. ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17. SEQ ID N° 18. SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20. SEQ ID N° 21. SEQ ID N° 22. SEQ ID N° 23. SEQ ID N° 24. SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.



MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BE, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

avec rapport de recherche internationale

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 28 février 2002

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

Inte onal Application No PCT/FR 00/02057

21.00			
A. CLASS	GO1N33/68 GO1N33/564 CO7K14/	'47 A61K38/17	
According 1	to International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	ication and IPC	
	S SEARCHED	cation and a G	
	locumentation searched (classification system followed by classification GOTK	ition symbols)	
	ation searched other than minimum documentation to the extent that		
Electronic d	data base consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms used	1)
BIOSIS	s, WPI Data, PAJ, EPO-Internal		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
х	US 5 876 954 A (DOBRANSKY TOMAS 2 March 1999 (1999-03-02) column 28; claim 17 & EP 0 667 354 A 16 August 1995 (1995-08-16) claim 5 & WO 95 21859 A cited in the application	ET AL)	1-21,40, 51-62
X	WO 97 33466 A (BIO MERIEUX ;RIEGE FRANCOIS (FR); PERRON HERVE (FR); BENJELLOUN N) 18 September 1997 (1997-09-18) cited in the application claims		1-21,40, 51-62
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in	in annex.
Special car	legories of cited documents :	*T* later document published after the inter	mational filing date
conside	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or pnorty date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application but
'E' earlier d filing da	document but published on or after the international late	*X* document of particular relevance; the ct cannot be considered novel or cannot	laimed invention he considered to
'L' documer which is	nt which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the ci	cument is taken alone laimed invention
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mo- ments, such combination being obviou	re other such docu-
'P' documer	ent published prior to the international filling date but	in the art. *&* document member of the same patent f	•
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
30	0 January 2001	0 8. 02. 200)1
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hoekstra, S	

Intr onal Application No PCT/FR 00/02057

challon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
	Relevant to claim No.
JP 08 308582 A (KAO CORP) 26 November 1996 (1996-11-26) the whole document	23
RIEGER F ET AL: "UN FACTEUR GLIOTOXIQUE ET LA SCLEROSE EN PLAQUES GLIOTOXICITY IN MULTIPLE SCLEROSIS" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES. SERIE III: SCIENCES DE LA VIE,NL,ELSEVIER, AMSTERDAM, vol. 319, no. 4, 1 April 1996 (1996-04-01), pages 343-350, XP000602023 ISSN: 0764-4469 abstract	1-21,40, 51-62
KISILEVSKY R ET AL: "ARRESTING AMYLOIDOSIS IN VIVO USING SMALL-MOLECULE ANIONIC SULPHONATES OR SULPHATES: IMPLICATIONS FOR ALZHEIMER'S DISEASE" NATURE MEDICINE, US, NATURE PUBLISHING, CO, vol. 1, no. 2, 1 February 1995 (1995-02-01), pages 143-148, XP000611547 ISSN: 1078-8956 the whole document	1-21,40, 51-62
WO 90 07712 A (BISSENDORF PEPTIDE GMBH) 12 July 1990 (1990-07-12) page 2	1-21,40, 51-62
WO 98 11439 A (BIO MERIEUX ; PERRON HERVE (FR); MALCUS VOCANSON CARINE (FR); MANDR) 19 March 1998 (1998-03-19) the whole document	1-21,40, 51-62
CA 2 214 843 A (HSC RESEARCH AND DEVELOPMENT LIMITED PARTNERSHIP, CA) 30 April 1999 (1999-04-30) the whole document	1-63
	26 November 1996 (1996-11-26) the whole document RIEGER F ET AL: "UN FACTEUR GLIOTOXIQUE ET LA SCLEROSE EN PLAQUES GLIOTOXICITY IN MULTIPLE SCLEROSIS" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES. SERIE III: SCIENCES DE LA VIE,NL,ELSEVIER, AMSTERDAM, vol. 319, no. 4, 1 April 1996 (1996-04-01), pages 343-350, XP000602023 ISSN: 0764-4469 abstract KISILEVSKY R ET AL: "ARRESTING AMYLOIDOSIS IN VIVO USING SMALL-MOLECULE ANIONIC SULPHONATES OR SULPHATES: IMPLICATIONS FOR ALZHEIMER'S DISEASE" NATURE MEDICINE,US,NATURE PUBLISHING, CO, vol. 1, no. 2, 1 February 1995 (1995-02-01), pages 143-148, XP000611547 ISSN: 1078-8956 the whole document WO 90 07712 A (BISSENDORF PEPTIDE GMBH) 12 July 1990 (1990-07-12) page 2 WO 98 11439 A (BIO MERIEUX ;PERRON HERVE (FR); MALCUS VOCANSON CARINE (FR); MANDR) 19 March 1998 (1998-03-19) the whole document CA 2 214 843 A (HSC RESEARCH AND DEVELOPMENT LIMITED PARTNERSHIP, CA) 30 April 1999 (1999-04-30)

International application No.
PCT/FR 00/02057

Box i	Observations where certain claims were tound unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
· 🗆	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	See additional sheet After review as per PCT Rule 40.2(e), no fee is to be refunded.
I	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchableclaims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	22-39 (completely); 1-21, 40-63 (partly)
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims: it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

The International Searching Authority found several (groups of) inventions in the international application, namely:

1. Claims: 1-21, 40, 51-62 (partly)

Perlecan polypeptides involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 1, 2, 69).

2. Claims: 1-21, 40, 51-63 (partly)

Polypeptides precursor of the retinol-binding plasmatic protein involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No.4, 5, 6, 7, 30, 70).

3. Claims: 22-39 (completely); 1-21, 40-63 (partly)

Polypeptides precursor of the GM2 ganglioside involved in diagnostic, prognostic, prophlyactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 8-16, 66-68, 72).

4. Claims: 1-21, 40-44, 46-63 (partly)

Polypeptides calgranulin B involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 17-23, 43-52).

5. Claims: 1-21, 40-63 (partly)

Polypeptides saposin B involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 24-29, 53-55).

6. Claim: 64

Use of lycorin.

information on patent family members

Inte onal Application No PCT/FR 00/02057

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5876954	A	02-03-1999	FR 2716198 A	18-08-199
			AU 701972 B	11-02-1999
			AU 1815295 A	29-08-199
			CA 2142557 A	16-08-199
			EP 0667354 A	16-08-199
			FI 954876 A	13-10-199
			WO 9521859 A	17-08-199
			JP 2803910 B	24-09-1998
			JP 8511808 T	10-12-1990 13-12-1999
			NO 954081 A NZ 281260 A	27-05-1998
			US 5728540 A	17-03-1998
		10.00.1007		
WO 9733466	A	18 - 09-1 99 7	FR 2745974 A	19-09-1997 01-10-1997
			AU 2165897 A CA 2221028 A	18-09-1997
			EP 0825811 A	04-03-1998
			JP 11512623 T	02-11-1999
JP 08308582	Α	26-11-1996	NONE	
WO 9007712	Α	12-07-1990	NONE	- in
WO 9811439	Α	19-03-1998	EP 0925504 A	30-06-1999
CA 2214843	Α		NONE	

Demande internationale N° PCT / FR 00 / 02057

	SSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE		
IPC	CO/K 14/4	3.0.00	
Selon la c	lassification internationale des brevets (CIB) ou à la fo	is selon la classification nationale et la (C	CIB)
Document	AINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORT lation minimale consultée (système de classification sui	Vi des symboles de alexando	
II C /	GOIN CO/K		
la recherch	ation consultée au que la documentation minimale dans	s la mesure où ces documents relèvent des	domaines sur lesquels a porté
Base de do	onnées électroniques consultées au cours de la recherch	e internationale (nom de la base de donné	es et si cela aut réaliagh).
	recherche utilisés) /PI Data, PAJ, EPO-Internal	, was a same as as more	es, et si ceia est realisable,
	JMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS		
Catégorie°	Identification des documents cités avec, le cas éché.	ant, l'indication des passages pertinents	n°. des revendications visée
X	US 5 876 954 A (DOBRANSKY TOMAS ET 2 mars 1999 (02.03.99)	AL)	1-21, 40, 51-62
	colonne 28; revendication 17		
	& EP 0 667 354 A 16 août 1995 (16.08.95)		
	revendication 5		
	& WO 95 21859 A cité dans la demande		
X	WO 97 33466 A (BIO MERIEUX; RIEGER FRANCOIS (FR); PERRON HERVE (FR);		1-21, 40,
	BENJELLOUN N)		51-62
	18 septembre 1997 (18.09.97) cité dans la demande		
	revendications		
ì			
<u>-</u>			
Voir la sCatégorie	suite du cadre C pour la fin de la liste des documents e spéciale de documents cités :	Les documents de familles de breve	is sont indiqués en annexe
"A" documer	nt définissant l'état général de la technique, n'étant pas	"T" document ultérieur public après la date o	le dénôt international au la
	é comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartenant pas à l' mais cité pour permettre de comprendre	état de la technique pertinent
"E" docume ou après	nt antérieur, mais publié à la date de dépôt international cette date	constituant la base de l'invention	re principe ou la théorie
"L" documer	nt pouvant jeter un doute sur une revendication de	"X" document particulièrement pertinent: l'i	nvention revendiquée ne
autre cita	ou cité pour déterminer la date de publication d'une ation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	peut être considérée comme nouvelle ou activité inventive par rapport au docume	ent considéré isolément
"O" documen	t se référant à une divulgation orale, à un usage, à une	"Y" document particulièrement pertinent: l'ir	ivention revendiquée ne peut
	on ou tous autres moyens	être considérée comme impliquant une a document est associé à un ou plusieurs a	utres documents de même
"P" documen postérieu	t publié avant la date de dépôt international, mais rement à la date de priorité revendiquée	nature, cette combinaison étant évidente	1
Date à laquell	e la recherche a été effectivement achevée	Date d'expédition du rapport de rech	erche
	30 janvier 2001 (30.01.01)	08 février 2001 (08.02.0))
Nom et adress internationale	se postale de l'administration chargée de la recherche	Fonctionnaire autorisé	
Office	Européen Brevets		
n° de télécopie		n° de téléphone	
Formulaire	PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)		

Demande internationale n° PCT / FR 00 / 02057

Catégorie°	Documents cités avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	n° des revendications visées
Х	JP 08 308582 A (KAO CORP) 26 novembre 1996 (26.11.96) le document en entier	23
A	RIEGER F ET AL: "UN FACTEUR GLIOTOXIQUE ET LA SCLEROSE EN PLAQUES GLIOTOXICITY IN MULTIPLE SCLEROSIS" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES. SERIE III: SCIENCE DE LA VIE, NL, ELSEVIER, AMSTERDAM, Vol. 319, no. 4, 1 avril 1996 (01.04.96), pages 343-350, XP000602023 ISSN: 0764-4469 Abrégé	1-21, 40, 51-62
A	KISILEVSKY R ET AL: "ARRESTING AMYLOIDOSIS IN VIVO USING SMALL-MOLECULE ANIONIC SULPHONATES OR SULPHATES: IMPLICATIONS FOR ALZHEIMER'S DISEASE" NATURE MEDICINE, US, NATURE PUBLISHING, CO, Vol. 1, no. 4, I février 1995 (01.02.95), pages 143-148, XP0611547 ISSN: 1078-8956 Le document en entier	1-21, 40, 51-62
A	WO 90 07712 A (BISSENDORE PEPTIDE GMBH) 12 juillet 1990 (12.07.90) page 2	1-21, 40, 51-62
A	WO 98 11439 A (BIO MERIEUX; PERRON HERVE (FR); MALCUS VOCANSON CARINE (FR); MANDOR) 19 mars 1998 (19.03.98) Le document en entier	1-21, 40, 51-62
A	CA 2 214 843 A (HSC RESEARCH AND DEVELOPMENT LIMITED PARTNERSHIP, CA) 30 avril 1999 (30.04.99) Le document en entier	1-63

PCT/FR 00/02057

Cadre I Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une reche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Après réexamen selon la Règle 40.2(e) PCT, aucune taxe additionnelle n'est à rembourser.
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
 Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. ☐ Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n [∞] 22-39 complet, 1-21 and 40-63 en partie
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os
Remarque quant à la réserve X Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposition de la part du de la part du déposition de la part du de la part du de la part du de la part du déposition de la part du deposition

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. revendications: 1-21,40,51-62 en partie

Polypeptides perlecans être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No 1, 2, 69).

2. revendications: 1-21, 40, 51-63 en partie

Polypeptides précurseur de la protéine plasmatique de liaison de rétinol être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No 4, 5, 6, 7, 30, 70).

3. revendications: 22-39 complet; 1-21, 40-63 en partie

Polypeptides précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No. 8-16, 66-68, 72).

4. revendications: 1-21, 40-44, 46-63 en partie

Polypeptides calgranuline B être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No.17-23, 43-52).

5. revendications: 1-21, 40-63 en partie

Polypeptides saposine B être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No. 24-29, 53-55).

6. revendication: 64

Utilisation de la lycorine

Formulaire PCT/RCA/210 (annous famillies de basses) (faither 1000)

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No

PCT/FR 00/02057

	ment brevet o	-	Date de publication		Membre(s) de mille de breve		Date de publication
US	5876954	А	02-03-1999	FR	2716100		
			02 03 1333	AU	2716198 701972		18-08-1995
				AU	1815295	_	11-02-1999 29-08-1995
				CA	2142557		16-08-1995
				EP	0667354		16-08-1995
				FI	954876		13-10-1995
				WO	9521859		17-08-1995
				JP	2803910	В	24-09-195.
				JP	8511808	T	10-12-1996
				NO	954081		13-12-1995
				NZ	281260		27-05-1998
				US	5728540	A	17-03-1998
WO !	9733466	Α	18-09-1997	FR	2745974	A	19-09-1997
				AU	2165897	Α	01-10-1997
				CA	2221028	Α	18-09-1997
				EP	0825811		04-03-1998
				JP	11512623	T	02-11-1999
JP (08308582	Α	26-11-1996	NONE			
WO 9	9007712	Α	12-07-1990	NONE			
WO 9	811439	Α	19-03-1998	ΕP	0925504	 A	30-06-1999
CA 2	214843	A	######################################	NONE			